日 JAPAN PATENT OFFICE

01.07.2004 REC'D 1 9 AUG 2004 **WIPO**

PCT

別紙添付の書類に記載されている事項は下記の出願書類に記載されている事項と同一であることを証明する。

This is to certify that the annexed is a true copy of the following application as filed with this Office.

出願年月日 Date of Application:

3月30日 2004年

番 出 願

特願2004-099151

Application Number:

[ST. 10/C]:

[JP2004-099151]

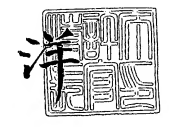
出 願 人 Applicant(s):

第一製薬株式会社

SUBMITTED OR TRANSMITTED IN COMPLIANCE WITH RULE 17.1(a) OR (b)

特許庁長官 Commissioner, Japan Patent Office

6 日 8月 2004年





【書類名】 特許願 【整理番号】 P01861603 【あて先】 特許庁長官 殿 【発明者】 【住所又は居所】 東京都江戸川区北葛西1丁目16-13 第一製薬株式会社東京 研究開発センター内 【氏名】 窪田 秀樹 【発明者】 【住所又は居所】 東京都江戸川区北葛西1丁目16-13 第一製薬株式会社東京 研究開発センター内 【氏名】 安河内 孝則 【発明者】 【住所又は居所】 東京都江戸川区北葛西1丁目16-13 第一製薬株式会社東京 研究開発センター内 【氏名】 宮内 智 【特許出願人】 【識別番号】 000002831 【氏名又は名称】 第一製薬株式会社 【代理人】 【識別番号】 110000084 【氏名又は名称】 特許業務法人アルガ特許事務所 【代表者】 中嶋 俊夫 【選任した代理人】 【識別番号】 100068700 【弁理士】 【氏名又は名称】 有賀 三幸 【選任した代理人】 【識別番号】 100077562 【弁理士】 【氏名又は名称】 高野 登志雄 【選任した代理人】 【識別番号】 100096736 【弁理士】 【氏名又は名称】 中嶋 俊夫 【選任した代理人】 【識別番号】 100089048 【弁理士】 【氏名又は名称】 浅野 康隆 【選任した代理人】 【識別番号】 100101317 【弁理士】 【氏名又は名称】 的場 ひろみ 【選任した代理人】 【識別番号】 100117156 【弁理士】 【氏名又は名称】 村田 正樹 【選任した代理人】 【識別番号】 100111028 【弁理士】

【氏名又は名称】

山本 博人



【先の出願に基づく優先権主張】

【出願番号】

特願2003-187796

【出願日】

平成15年 6月30日

【手数料の表示】

【予納台帳番号】

164232

【納付金額】

21,000円

【提出物件の目録】

【物件名】

特許請求の範囲 1

【物件名】

明細書 1

【物件名】

要約書 1

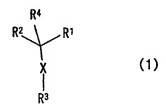


【書類名】特許請求の範囲

【請求項1】

一般式(1)

【化1】



(式中、 R^1 及び R^3 は、各々独立に置換基を有していてもよい芳香族炭化水素基又は置換基を有していてもよい芳香族複素環式基を示し、 R^2 は置換基を有していてもよい飽和若しくは不飽和の単環式複素環式基又は不飽和の多環式複素環式基を示し、 R^4 は水素原子又は C_1-6 アルキル基を示し、Xは-S-、-SO-又は $-SO_2$ -を示す。)で表される化合物、そのN-オキシド、そのS-オキシド、その塩またはそれらの溶媒和物。

【請求項2】

 R^1 及び R^3 が各々独立に置換基を有していてもよいフェニル基である請求項1に記載の化合物、そのNーオキシド、そのSーオキシド、その塩又はそれらの溶媒和物。

【請求項3】

 R^1 及び R^3 が、各々独立に、ハロゲン原子、 C_{1-6} アルキル基、 C_{1-6} アルコキシ基、ホルミル基、 C_{2-6} アルカノイル基、カルボキシル基、カルボキシアミノ C_{1-6} アルキル基、 C_{1-6} アルカノイル基、カルボキシル基、カルボキシアミノ C_{1-6} アルキル基、スキソ基、ニトロ基、シアノ基、アミジノ基、 C_{2-6} アルケニルオキシ基、ヒドロキシ基、チオキソ基、アミノ基、 C_{1-6} アルキルアミノ基、ジ(C_{1-6} アルキル)アミノ基、 C_{1-6} アルキルカルバモイル基、ジ(C_{1-6} アルキル)カルバモイル基、チオカルバモイル基、 C_{1-6} アルキル)カルバモイル基、チオカルバモイル基、 C_{1-6} アルキルチオカルバモイル基、ジ(C_{1-6} アルキル)チオカルバモイル基、メルカプト基、 C_{1-6} アルキルチオ基、 C_{1-6} アルキルスルフィニル基、及び C_{1-6} アルキルスルホニル基から選ばれる C_{1-6} アルキルスルフィニル基、及び C_{1-6} アルキルスルホニル基から選ばれる C_{1-6} アルキルストカーズェルストラースを検索を有していてもよい芳香族炭化水素基又は芳香族複素環式基である請求項1に記載の化合物、その C_{1-6} アルキシド、その C_{1-6} アルキルらの溶媒和物。

【請求項4】

 R^1 及び R^3 が、各々独立に、ハロゲン原子、 C_{1-6} アルキル基、 C_{1-6} アルコキシ基、ホルミル基、 C_{2-6} アルカノイル基、カルボキシル基、カルボキシアミノ C_{1-6} アルキル基、 C_{1-6} アルカルボニルアミノ C_{1-6} アルキル基、オキソ基、ニトロ基、シアノ基、アミジノ基、 C_{2-6} アルケニルオキシ基、ヒドロキシ基、チオキソ基、アミノ基、 C_{1-6} アルキルアミノ基、 O_{1-6} アルキルカルバモイル基、 O_{1-6} アルキルカルバモイル基、 O_{1-6} アルキル)カルバモイル基、チオカルバモイル基、 O_{1-6} アルキルチオカルバモイル基、 O_{1-6} アルキルカルバモイル基、 O_{1-6} アルキルチオカルバモイル基、 O_{1-6} アルキルスルフィニル基、 O_{1-6} アルキルスルホニル基から選ばれる O_{1-6} アルキルスルフィニル基である請求項1に記載の化合物、その O_{1-6} のの置換基を有していてもよいフェニル基である請求項1に記載の化合物、その O_{1-6} アルキシド、その O_{1-6} アルキシド、

【請求項5】

 R^2 が、置換基を有していてもよいピリジル基である請求項 $1\sim4$ に記載の化合物、その N- オキシド、そのS- オキシド、その塩又はそれらの溶媒和物

【請求項6】

 R^2 が、ハロゲン原子、 C_{1-6} アルキル基、ヒドロキシ基、 C_{1-6} アルコキシ基、C



2-6 アルケニルオキシ基、カルボキシC1-6 アルキル基、C1-6 アルコキシカルボ ニルC1-6アルキル基、複素環ーカルボニルC1-6アルキル基、ヒドロキシC1-6 アルキル基、С6-10 芳香族炭化水素-スルホニルС1-6 アルキル基、N, N-ジア ルキルアミノスルホニルC1-6 アルキル基、複素環-C1-6 アルキル基、C6-10 芳香族炭化水素-C1-6アルキル基、C6-10芳香族炭化水素-チオC1-6アルキ ル基、アジドーC1-6アルキル基、アミノС1-6アルキル基、С1-6アルキルアミ ノC1-6アルキル基、ジ (C1-6アルキル) アミノC1-6アルキル基、ヒドロキシ C_{1-6} アルキルアミノ C_{1-6} アルキル基、 C_{1-6} アルコキシ C_{1-6} アルキルアミ JC_{1-6} アルキル基、ビス (C_{1-6} アルコキシ C_{1-6} アルキル) アミノ C_{1-6} ア ルキル基、(ヒドロキシ C_{1-6} アルキル)(C_{1-6} アルコキシ C_{1-6} アルキル)ア ミノ C_{1-6} アルキル基、 C_{2-6} アルカノイルアミノ C_{1-6} アルキル基、ジ(C_{2-6} 6 アルカノイル) アミノС1-6 アルキル基、カルボキシアミノС1-6 アルキル基、ジ $(C_{1-6}$ アルキルカルボニルアミノ C_{1-6} アルキル)アミノ C_{1-6} アルキル基、 C_{1-6} 1-6 アルコキシカルボニルアミノ C1-6 アルキル基、ジ (C1-6 アルコキシカルボ ニル) アミノС1-6 アルキル基、カルバモイルアミノС1-6 アルキル基、N-С1-6 アルキルカルバモイルアミノ C1-6 アルキル基、N, N-ジ (C1-6 アルキル) カ ルバモイルアミノС1-6アルキル基、アミノスルホニルアミノС1-6アルキル基、N -C1-6 アルキルスルホニルアミノC1-6 アルキル基、ジ (C1-6 アルキル) アミ ノスルホニルアミノC₁₋₆アルキル基、C₆₋₁₀芳香族炭化水素-スルホニルアミノ -C1-6 アルカノイルアミノC1-6 アルキル基、アミノC1-6 アルキルカルボニル アミノC₁₋₆アルキル基、N-C₁₋₆アルキルアミノC₁₋₆アルキルカルボニルア ミノ C_{1-6} アルキル基、N, N-ジ (C_{1-6} アルキル) アミノ C_{1-6} アルキルカル ボニルアミノС1-6アルキル基、複素環-C1-6アルキルカルボニルアミノC1-6 アルキル基、複素環-C2-6アルケニルカルボニルアミノC1-6アルキル基、C6-10 芳香族炭化水素-アルケニルカルボニルアミノC1-6 アルキル基、C6-10 芳香 族炭化水素ーカルボニルアミノC1-6アルキル基、С6-10芳香族炭化水素ーチオカ ルボニルアミノC1-6アルキル基、複素環ーカルボニルアミノC1-6アルキル基、C 1-6 アルコキシオキサリルアミノC1-6 アルキル基、 (C6-10 芳香族炭化水素-スルホニル) (C_{1-6} アルキル) アミノ C_{1-6} アルキル基、 C_{1-6} アルキルスルホ ニルアミノC1-6アルキル基、C1-6アルキルスルホニルアミノC1-6アルキル基 、カルバモイルオキシCı – 6 アルキル基、N – Cı – 6 アルキルカルバモイルオキシC 1-6 アルキル基、N, N-ジ (C_{1-6} アルキル) カルバモイルオキシ C_{1-6} アルキ ル基、С6-10芳香族炭化水素-С1-6アルキルカルバモイルオキシС1-6アルキ ル基、С1-6アルコキシカルボニルオキシーС1-6アルキル基、С6-10芳香族炭 化水素-オキシカルボニルオキシC1-6アルキル基、複素環カルボニルヒドラゾノメチ ル基、С 6-10 芳香族炭化水素-カルボニルヒドラゾノメチル基、С 2-6 アルケニル 基、カルボキシーC2-6アルケニル基、C1-6アルコキシカルボニルーC2-6アル ケニル基、カルバモイルС2-6アルケニル基、複素環-アルケニル基、ホルミル基、カ ルボキシル基、複素環ーカルボニル基、С6-10芳香族炭化水素-カルボニル基、С1 - 6 アルコキシカルボニル基、カルバモイル基、N-C1-6 アルキルカルバモイル基、 N, N-ジ (C_{1-6} アルキル) カルバモイル基、 C_{3-8} シクロアルキルー C_{1-6} ア ルキルカルバモイル基、С1-6アルキルチオС1-6アルキルカルバモイル基、С1-6 アルキルスルフィニルС1-6 アルキルカルバモイル基、С1-6 アルキルスルホニル С1-6 アルキルカルバモイル基、ヒドロキシアミノカルボニル基、С1-6 アルコキシ カルバモイル基、ヒドロキシC1-6アルキルカルバモイル基、C1-6アルコキシC1 - 6 アルキルカルバモイル基、アミノC₁ - 6 アルキルカルバモイル基、アミノC₁ - 6 アルキルチオカルバモイル基、ヒドロキシ C_{1-6} アルキルカルバモイル基、 C_{1-6} ア ルコキシカルボニルC1-6アルキルカルバモイル基、С1-6アルコキシカルボニルア ミノC1-6アルキルカルバモイル基、C1-6アルコキシカルボニルアミノC1-6ア ルキルチオカルバモイル基、複素環-カルバモイル基、複素環-C1-6アルキルカルバ



モイル基、С6-10芳香族炭化水素-カルバモイル基、ヒドラジノカルボニル基、N- C_{1-6} アルキルヒドラジノカルボニル基、 $N'-C_{1-6}$ アルキルヒドラジノカルボニ ル基、N', N' -ジ (C_{1-6} アルキル) ヒドラジノカルボニル基、N, N' -ジ (C1-6 アルキル) ヒドラジノカルボニル基、N, N', N'-トリ (C_{1-6} アルキル) ヒドラジノカルボニル基、N'- (複素環-カルボニル)-ヒドラジノカルボニル基、ア ミノ基、С1-6アルコキシС1-6アルキルアミノ基、アミノС1-6アルキルアミノ 基、C1-6アルキルアミノC1-6アルキルアミノ基、 (C1-6アルキルアミノC1 - 6 アルキル) (C₁ - 6 アルキル) アミノ基、 (C₁ - 6 アルキルカルボニルアミノC 1-6アルキル) アミノ基、 (C1-6アルキルスルホニルアミノC1-6アルキル) ア ミノ基、С1-6アルコキシカルボニルアミノС1-6アルキルアミノ基、ジ(С1-6 アルキル)アミノC1-6アルキルアミノ基、複素環-アミノC1-6アルキルアミノ基 、カルボキシルC1-6アルキルアミノ基、(カルボキシルC1-6アルキル) (С1-6 アルキル) アミノ基、複素環-C1-6 アルキルアミノ基、(複素環-C1-6 アルキ ル)(С1-6アルキル)アミノ基、ヒドロキシС1-6アルキルアミノ基、(ヒドロキ シC1-6アルキル) (C1-6アルキル) アミノ基、C1-6アルキルチオC1-6ア ルキルアミノ基、C1-6アルキルアミノカルボニルオキシC1-6アルキルアミノ基、 $(C_{1-6} P \mu + \mu P = 1 + \mu P + \mu P = 1 + \mu P + \mu P = 1 + \mu P =$ ミノ基、 C_{1-6} アルキルスルホニル C_{1-6} アルキルアミノ基、一般式、-N ($R^{1/2}$) S O $_2$ R $^{1\ 1}$ (式中、R $^{1\ 1}$ は、C $_1$ $_6$ アルキル基、複素環式基、複素環ーアルキル 基、ヒドロキシC1-6アルキル基、アミノC1-6アルキル基、C1-6アルキルアミ ノC1-6アルキル基、ジ(C1-6アルキル)アミノC1-6アルキル基、トリフルオ ロメチル基、ジフルオロメチル基、フルオロメチル基、アミノ基、Cı-6アルキルアミ ノ基又はジ(C_{1-6} アルキル)アミノ基を示し、 R^{1-2} は、水素原子、 C_{1-6} アルキ ル基、ヒドロキシ基又はアミノ基を示す。) で表される基、ヒドロキシC1-6 アルコキ シC1-6アルキルアミノ基、C6-10芳香族炭化水素-C1-6アルキルアミノ基、 複素環ーカルボニルアミノ基、С1-6アルコキシカルボニルアミノ基、複素環ーС1-6 アルキルカルボニルアミノ基、C6-10 芳香族炭化水素-カルボニルアミノ基、複素 環ーアミノ基、ヒドロキシイミノ基、C1-6アルコキシイミノ基、オキソ基、ヒドロキ シイミノC1-6アルキル基、C1-6アルコキシカルボニルC1-6アルキルアミノ基 、(С2 - 6 アルカノイルアミノС1 - 6 アルキル)アミノ基、С6 - 1 0 芳香族炭化水 素基及び複素環式基(ここで、С6-10 芳香族炭化水素基又は複素環若しくは複素環式 基には、ハロゲン原子、С1-6アルキル基、С1-6アルコキシ基、С2-6アルケニ ル基、ホルミル基、С2-6アルカノイル基、カルボキシル基、カルボキシアミノС1-6 アルキル基、C1-6 アルコキシカルボニルアミノC1-6 アルキル基、オキソ基、ニ トロ基、シアノ基、アミジノ基、C2-6アルケニルオキシ基、ヒドロキシ基、チオキソ 基、アミノ基、C1-6アルキルアミノ基、ジ (C1-6アルキル) アミノ基、アミノC 1-6アルキル基、C1-6アルコキシカルボニル基、カルバモイル基、C1-6アルキ ルカルバモイル基、ジ (C₁₋₆ アルキル) カルバモイル基、チオカルバモイル基、C₁ - 6 アルキルチオカルバモイル基、ジ (C1-6 アルキル) チオカルバモイル基、C2-6 アルカノイルアミノ基、C2-6 アルカノイル (C1-6 アルキル) アミノ基、チオC 2-6 アルカノイルアミノ基、チオC2-6 アルカノイル (C1-6 アルキル) アミノ基 、ホルミルアミノ基、ホルミル (C1-6アルキル) アミノ基、チオホルミルアミノ基、 チオホルミル (C₁₋₆ アルキル) アミノ基、C₂₋₆ アルカノイルオキシ基、ホルミル オキシ基、メルカプト基、С1-6アルキルチオ基、С1-6アルキルスルフィニル基、 С1-6 アルキルスルホニル基、アミノスルホニル基、С1-6 アルキルアミノ スルホニル基、ジ(С1-6アルキル)アミノスルホニル基、С1-6アルキルスルホニ ルアミノ基、及びC1-6アルキルスルホニル (C1-6アルキル) アミノ基から選ばれ る1~3個が置換していてもよい。)から選ばれる1~3個が置換していてもよい単環式 若しくは多環式複素環式基である請求項1~4に記載の化合物、そのN-オキシド、その S-オキシド、その塩又はそれらの溶媒和物。



【請求項7】

 R^2 が、ハロゲン原子、 C_{1-6} アルキル基、ヒドロキシ基、 C_{1-6} アルコキシ基、C2-6 アルケニルオキシ基、カルボキシ C_{1-6} アルキル基、 C_{1-6} アルコキシカルボ ニルC₁₋₆ アルキル基、複素環-カルボニルC₁₋₆ アルキル基、ヒドロキシC₁₋₆ アルキル基、 C_{6-10} 芳香族炭化水素-スルホニル C_{1-6} アルキル基、N, N-ジ (C1-6 アルキル) アミノスルホニルC1-6 アルキル基、複素環-C1-6 アルキル基 、С6-10芳香族炭化水素-С1-6アルキル基、С6-10芳香族炭化水素-チオC 1-6 アルキル基、アジドーC1-6 アルキル基、アミノC1-6 アルキル基、С1-6 アルキルアミノС1-6アルキル基、ジ (С1-6アルキル) アミノС1-6アルキル基 、ヒドロキシCı-6アルキルアミノCı-8アルキル基、Cı-6アルコキシCı-6 アルキルアミノ C_{1-6} アルキル基、ビス(C_{1-6} アルコキシ C_{1-6} アルキル)アミ ノ C_{1-6} アルキル基、(ヒドロキシ C_{1-6} アルキル)(C_{1-6} アルコキシ C_{1-6} アルキル) アミノC1-6 アルキル基、С2-6 アルカノイルアミノС1-6 アルキル基 、ジ(С2-6アルカノイル)アミノС1-6アルキル基、カルボキシアミノС1-6ア ルキル基、ジ (C₁₋₆ アルキルカルボニルアミノC₁₋₆ アルキル) アミノC₁₋₆ ア ルキル基、C₁₋₆アルコキシカルボニルアミノC₁₋₆アルキル基、ジ(C₁₋₆アル コキシカルボニル) アミノС1-6 アルキル基、カルバモイルアミノС1-6 アルキル基 、N-C₁₋₆アルキルカルバモイルアミノC₁₋₆アルキル基、N, N-ジ(C₁₋₆ アルキル) カルバモイルアミノС1-6 アルキル基、アミノスルホニルアミノС1-6 ア ルキル基、N-C₁₋₆アルキルスルホニルアミノC₁₋₆アルキル基、ジ (C₁₋₆ア ルキル) アミノスルホニルアミノС1-6 アルキル基、С6-10 芳香族炭化水素ースル ホニルアミノーC2-6アルカノイルアミノС1-6アルキル基、アミノС1-6アルキ ルカルボニルアミノ C_{1-6} アルキル基、 $N-C_{1-6}$ アルキルアミノ C_{1-6} アルキル カルボニルアミノ C_{1-6} アルキル基、N, N-ジ (C_{1-6} アルキル) アミノ C_{1-6} アルキルカルボニルアミノ С 1 - 6 アルキル基、複素環- С 1 - 6 アルキルカルボニルア ミノC1-6アルキル基、複素環-C2-6アルケニルカルボニルアミノC1-6アルキ ル基、С6-10芳香族炭化水素-С2-6アルケニルカルボニルアミノС1-6アルキ ル基、С6-10芳香族炭化水素-カルボニルアミノС1-6アルキル基、С6-10芳 香族炭化水素-チオカルボニルアミノC1-6アルキル基、複素環-カルボニルアミノC 1-6 アルキル基、C₁₋₆ アルコキシオキサリルアミノC₁₋₆ アルキル基、 (C₆₋ 10 芳香族炭化水素-スルホニル) (C1-6 アルキル) アミノC1-6 アルキル基、C 1-6 アルキルスルホニルアミノС1-6 アルキル基、С1-6 アルキルスルホニルアミ ノС1-6アルキル基、カルバモイルオキシС1-6アルキル基、N-С1-6アルキル カルバモイルオキシC1-6アルキル基、N, N-ジ (C1-6アルキル) カルバモイル オキシC1-6アルキル基、С6-10芳香族炭化水素-С1-6アルキルカルバモイル オキシ C_{1-6} アルキル基、 C_{1-6} アルコキシカルボニルオキシー C_{1-6} アルキル基 、С6-10芳香族炭化水素-オキシカルボニルオキシС1-6アルキル基、複素環カル ボニルヒドラゾノメチル基、С6-10芳香族炭化水素カルボニルヒドラゾノメチル基、 C_{2-6} アルケニル基、カルボキシー C_{2-5} アルケニル基、 C_{1-6} アルコキシカルボ ニルーC2-6アルケニル基、カルバモイルС2-6アルケニル基、複素環ーС2-6ア ルケニル基、ホルミル基、カルボキシル基、複素環-カルボニル基、C6-10芳香族炭 化水素-カルボニル基、C1-6アルコキシカルボニル基、カルバモイル基、N-C1-6 アルキルカルバモイル基、N, N-ジ (C1-6 アルキル) カルバモイル基、C3-8 シクロアルキルーC1-6アルキルカルバモイル基、С1-6アルキルチオС1-6アル キルカルバモイル基、C₁₋₆アルキルスルフィニルC₁₋₆アルキルカルバモイル基、 C_{1-6} アルキルスルホニル C_{1-6} アルキルカルバモイル基、ヒドロキシアミノカルボ ニル基、C1-6アルコキシカルバモイル基、ヒドロキシC1-6アルキルカルバモイル 基、С1-6アルコキシС1-6アルキルカルバモイル基、アミノС1-6アルキルカル バモイル基、アミノC1 - 6 アルキルチオカルバモイル基、ヒドロキシC1 - 6 アルキル カルバモイル基、C₁₋₆ アルコキシカルボニルC₁₋₆ アルキルカルバモイル基、C₁

5/



- 6 アルコキシカルボニルアミノC1 - 6 アルキルカルバモイル基、C1 - 6 アルコキシ カルポニルアミノC1-6アルキルチオカルバモイル基、複素環ーカルバモイル基、複素 環ーC1-6アルキルカルバモイル基、С6-10芳香族炭化水素-カルバモイル基、ヒ ドラジノカルボニル基、 $N-C_{1-6}$ アルキルヒドラジノカルボニル基、 $N'-C_{1-6}$ アルキルヒドラジノカルボニル基、N', N'-ジ (C₁₋₆ アルキル) ヒドラジノカル ボニル基、N, N' -ジ(C_{1} - $_{6}$ アルキル)ヒドラジノカルボニル基、N, N', N'ートリ (C₁₋₆ アルキル) ヒドラジノカルボニル基、N'- (複素環-カルボニル) -ヒドラジノカルボニル基、アミノ基、C1-6アルコキシC1-6アルキルアミノ基、ア ミノC1 - 6 アルキルアミノ基、C1 - 6 アルキルアミノC1 - 6 アルキルアミノ基、 (C_{1-6} アルキルアミノ C_{1-6} アルキル) (C_{1-6} アルキル)アミノ基、 C_{1-6} ア ルコキシカルボニルアミノС1-6アルキルアミノ基、ジ(С1-6アルキル)アミノC 1-6アルキルアミノ基、複素環-アミノC1-6アルキルアミノ基、カルボキシルC1 - 6 アルキルアミノ基、(カルボキシルC₁₋₆ アルキル) (C₁₋₆ アルキル) アミノ 基、複素環-C1-6アルキルアミノ基、(複素環-C1-6アルキル) (C1-6アル キル) アミノ基、ヒドロキシC1-6アルキルアミノ基、 (ヒドロキシC1-6アルキル) (C₁₋₆ アルキル) アミノ基、C₁₋₆ アルキルチオC₁₋₆ アルキルアミノ基、C 1-6 アルキルアミノカルボニルオキシ C_{1-6} アルキルアミノ基、(C_{1-6} アルキル アミノカルボニルオキシ C_{1-6} アルキル) (C_{1-6} アルキル) アミノ基、 C_{1-6} ア ルキルスルホニル C_{1-6} アルキルアミノ基、一般式、-N (R^{1-2}) SO_{2} R^{1-1} (式 中、 R^{1} は、 C_{1-6} アルキル基、複素環式基、複素環ーアルキル基、ヒドロキシ C_{1} - 6 アルキル基、アミノCı - 6 アルキル基、Cı - 6 アルキルアミノCı - 6 アルキル 基、ジ (C1-6アルキル) アミノC1-6アルキル基、トリフルオロメチル基、ジフル オロメチル基、フルオロメチル基、アミノ基、C1-6アルキルアミノ基又はジ(C1-6 アルキル)アミノ基を示す R^{12} は、水素原子、 C_{1-6} アルキル基、ヒドロキシ基又 はアミノ基を示す。)で表される基、ヒドロキシC1-6アルコキシC1-6アルキルア ミノ基、С6-10芳香族炭化水素-С1-6アルキルアミノ基、複素環-カルボニルア ミノ基、С1-6アルコキシカルボニルアミノ基、複素環-С1-6アルキルカルボニル アミノ基、C6-10芳香族炭化水素-カルポニルアミノ基、複素環-アミノ基、ヒドロ キシイミノ基、С1-6アルコキシイミノ基、オキソ基、ヒドロキシイミノС1-6アル キル基、C1-6アルコキシカルボニルC1-6アルキルアミノ基、 (C2-6アルカノ イルアミノC1-6アルキル)アミノ基、C6-10芳香族炭化水素基、複素環式基(こ こで、С6-10芳香族炭化水素基又は複素環式基には、ハロゲン原子、С1-6アルキ ル基、С1-6アルコキシ基、С2-6アルケニル基、ホルミル基、С2-6アルカノイ ル基、カルボキシル基、カルボキシアミノC1-6アルキル基、C1-6アルコキシカル ボニルアミノС1-6アルキル基、オキソ基、ニトロ基、シアノ基、アミジノ基、С2-6 アルケニルオキシ基、ヒドロキシ基、チオキソ基、アミノ基、C1-6 アルキルアミノ 基、ジ(C1-6アルキル)アミノ基、アミノC1-6アルキル基、C1-6アルコキシ カルボニル基、カルバモイル基、C1-6アルキルカルバモイル基、ジ(C1-6アルキ ル) カルバモイル基、チオカルバモイル基、C₁₋₆ アルキルチオカルバモイル基、ジ (С1-6 アルキル) チオカルバモイル基、С2-6 アルカノイルアミノ基、С2-6 アル カノイル (C₁₋₆ アルキル) アミノ基、チオC₂₋₆ アルカノイルアミノ基、チオC₂ - 6 アルカノイル(Cı - 6 アルキル)アミノ基、ホルミルアミノ基、ホルミル(Cı -6 アルキル) アミノ基、チオホルミルアミノ基、チオホルミル (C1-6 アルキル) アミ ノ基、С2-6アルカノイルオキシ基、ホルミルオキシ基、メルカプト基、С1-6アル キルチオ基、 C_{1-6} アルキルスルフィニル基、 C_{1-6} アルキルスルホニル基、アミノ スルホニル基、С1-6 アルキルアミノスルホニル基、ジ(С1-6 アルキル) アミノス ルホニル基、С1-6アルキルスルホニルアミノ基、及びС1

-6 アルキルスルホニル(C_{1-6} アルキル)アミノ基から選ばれる $1 \sim 3$ 個が置換していてもよい。)から選ばれる $1 \sim 3$ 個が置換していてもよいピリジル基である請求項 5 に記載の化合物、そのNーオキシド、そのSーオキシド、その塩又はそれらの溶媒和物。



【請求項8】 R²が、一般式 【化2】

(式中、 R^{10} は、 C_{1-6} アルキル基、ヒドロキシ C_{1-6} アルキル基、 C_{1-6} アルキル基、 C_{1-6} アルキル基、又は一般式、 $-SO_2-R^{11}$ (式中、 R^{11} は、 C_{1-6} アルキル基、複素環式基、複素環一アルキル基、ヒドロキシ C_{1-6} アルキル基、アミノ C_{1-6} アルキル基、 C_{1-6} アルキル基、 C_{1-6} アルキル基、 C_{1-6} アルキル基、ジフルオロメチル基、ジフルオロメチル基、フルオロメチル基、アミノ基、 C_{1-6} アルキルアミノ基又はジ (C_{1-6} アルキル)アミノ基を示す。)を示し、 R^{12} は、水素原子、 C_{1-6} アルキル基、ヒドロキシ基又はアミノ基を示し、 R^{13} は、 C_{1-6} アルキル基、ハロゲン原子又はシアノ基を示す。)で表される基である請求項5に記載の化合物、そのN-オキシド、そのS-オキシド、その塩又はそれらの溶媒和物。

【請求項9】

 R^1 が、2, 5-ジフルオロフェニル基又は2ーフルオロー5ーシアノフェニル基であり、 R^3 が、4-クロロフェニル基、4-フルオロフェニル基、2, 4-ジフルオロフェニル基であり、 R^2 が、一般式

【化3】

(式中、 R^{10} は、 $-SO_2-R^{11}$ (式中、 R^{11} は、 C_{1-6} アルキル基、複素環式基、複素環ーアルキル基、ヒドロキシ C_{1-6} アルキル基、アミノ C_{1-6} アルキル基、 C_{1-6} アルキルアミノ C_{1-6} アルキル基、ジ(C_{1-6} アルキル)アミノ C_{1-6} アルキル基、トリフルオロメチル基、ジフルオロメチル基、フルオロメチル基、アミノ基、 C_{1-6} アルキルアミノ基又はジ(C_{1-6} アルキル)アミノ基を示す。)を示し、 R^{1} は、水素原子、 C_{1-6} アルキル基、ヒドロキシ基又はアミノ基を示し、 R^{13} は、 C_{1-6} アルキル基、ハロゲン原子又はシアノ基を示す。)

で表される基である請求項1記載の化合物、そのN-オキシド、そのS-オキシド、その 塩又はそれらの溶媒和物。

【請求項10】

請求項1~9のいずれか1項記載の化合物、そのNーオキシド、そのSーオキシド、その 塩又はそれらの溶媒和物を有効成分とする医薬。

【請求項11】

βアミロイド蛋白の産生、分泌異常に起因する疾患の予防又は治療薬である請求項10記 載の医薬。

【請求項12】

 β アミロイド蛋白の産生、分泌異常に起因する疾患が、アルツハイマー病又はダウン症である請求項11記載の医薬。

【請求項13】

請求項1~9のいずれか1項記載の化合物、そのNーオキシド、そのSーオキシド、その

出証特2004-3070094



塩又はそれらの溶媒和物及び薬学的に許容し得る担体を含有する医薬組成物。

【請求項14】

請求項1~9のいずれか1項記載の化合物、そのNーオキシド、そのSーオキシド、その 塩又はそれらの溶媒和物の、医薬製造のための使用。

【請求項15】

医薬が、βアミロイド蛋白の産生、分泌異常に起因する疾患の予防又は治療薬である請求 項14記載の使用。

【請求項16】

 β アミロイド蛋白の産生、分泌異常に起因する疾患が、アルツハイマー病又はダウン症である請求項15記載の使用。

【請求項17】

請求項1~9のいずれか1項記載の化合物、そのN-オキシド、そのS-オキシド、その 塩又はそれらの溶媒和物の有効量を投与することを特徴とするβアミロイド蛋白の産生、 分泌異常に起因する疾患の処置方法。

【請求項18】

 β アミロイド蛋白の産生・分泌異常に起因する疾患が、アルツハイマー病又はダウン症である請求項 1 7 記載の処置方法。



【書類名】明細書

【発明の名称】複素環メチルスルホン誘導体

【技術分野】

[0001]

本発明は β アミロイド蛋白の産生・分泌を阻害する作用を有する新規な化合物、及び β アミロイド蛋白の産生・分泌異常に起因する種々の疾患、例えばアルツハイマー病、ダウン症、アミロイド沈着に関係する他の疾患の治療薬に関する。

【背景技術】

[0002]

アルツハイマー病は神経細胞の変性、脱落と共に老人斑の形成と神経原線維変化の病理 学的特徴を有する神経変性疾患である。アルツハイマー病は記憶、認識、思考、判断等が 進行的に損失する痴呆症状を引き起こし、最終的に死に至らせる。現在まで本疾患を予防 、治療する有効な方法は知られていない。

[0003]

脳内に沈着した老人斑を構成する主たる蛋白質は β アミロイド蛋白(amyloid β prote in、A β)であり、39-43個のアミノ酸から成る。 β アミロイド蛋白は細胞障害性を示し、これによりアルツハイマー病が引き起こされると考えられている(非特許文献 1)。細胞から分泌される β アミロイド蛋白は主に40個或いは42個のアミノ酸から成るポリペプチドであり、特に42個から成る β アミロイド蛋白はより凝集性が強く早期に脳内に沈着すること、及び細胞毒性が強いことが知られている(非特許文献 2)。 β アミロイド蛋白はユビキチナスに生体で産生されているが、本来の機能は明らかとなっていない。

[0004]

βアミロイド蛋白は膜蛋白であるアミロイド前駆体蛋白 (APP) からのプロセッシングにより産生される。家族性アルツハイマー病患者の中にはAPP遺伝子に変異が認められる症例が存在する。また、この変異APP遺伝子を導入させた細胞ではβアミロイド蛋白の産生・分泌量が増加することが知られている。これらのことから、βアミロイド蛋白の産生・分泌を阻害する薬剤はアルツハイマー病の予防又は治療に有効であると考えられる。

[0005]

アミロイド前駆体蛋白から β アミロイド蛋白が切り出される過程において、 β アミロイド蛋白N末側の切断に関与する β セクレターゼとしてアスパラギン酸プロテアーゼである BACE (β 側APP切断酵素) (非特許文献 3) やAsp 1 (非特許文献 4) が報告されている。他方、C末側を切断する γ セクレターゼについては、プレセニリンがその一部を構成していることが強く示唆されている(非特許文献 5)。これら β セクレターゼや γ セクレターゼの阻害剤が報告されているが(非特許文献 6)、その殆どがペプチド性の化合物である。

[0006]

SMITHらは特許文献1においてスルホンアミド骨格を有し、 β アミロイド蛋白産生を制御する化合物を開示している。またBELANGERらは特許文献2においてビシクロアルキルスルホンアミド骨格を有し、 γ セクレターゼを阻害する化合物を開示している。また特許文献3、4及び5にも γ -セクレターゼを阻害するジアリールスルホン化合物が開示されている。また特許文献6にはアミロイド蛋白の凝集を阻害するチオナフタレン誘導体が開示されている。

[0007]

【非特許文献1】サイエンス,259巻,514頁(1993)

【非特許文献2】ジャーナル オブ バイオロジカル ケミストリー, 270巻, 7013頁(1995)

【非特許文献3】サイエンス,286巻,735頁(1999)

【非特許文献4】モレキュラー アンド セルラー ニューロサイエンス, 16巻, 609頁(2000)



【非特許文献 5 】 ジャーナル オブ メディシナル ケミストリー, 44巻, 203 9頁(2001)

【特許文献1】国際公開第00/50391号パンフレット

【特許文献2】国際公開第01/70677号パンフレット

【特許文献3】国際公開第02/081433号パンフレット

【特許文献4】国際公開第02/081435号パンフレット

【特許文献5】国際公開第03/18543号パンフレット

【特許文献6】特開平9-95444号公報

【発明の開示】

【発明が解決しようとする課題】

[0008]

本発明の目的は、前記の公知化合物とは化学構造が異なり、 β アミロイド蛋白の産生・分泌の優れた阻害作用を有し、医薬品として望ましい性質を有する化合物を提供することにある。

【課題を解決するための手段】

[0009]

そこで本発明者は、種々検討した結果、下記一般式(1)で表される複素環メチルチオ化合物、複素環メチルスルフィン化合物、および複素環メチルスルホン化合物が優れた β アミロイド蛋白産生・分泌阻害作用を有し、 β アミロイド蛋白の産生・分泌異常に起因する種々の疾患の治療薬として有用であることを見出し、本発明を完成するに至った。

[0010]

すなわち、本発明は次の一般式(1)

[0011]

【化1】

$$\begin{array}{c}
R^4 \\
R^2 \\
X \\
R^3
\end{array}$$
(1)

[0012]

(式中、 R^1 及び R^3 は、各々独立に置換基を有していてもよい芳香族炭化水素基又は置換基を有していてもよい芳香族複素環式基を示し、 R^2 は置換基を有していてもよい飽和若しくは不飽和の単環式複素環式基又は不飽和の多環式複素環式基を示し、 R^4 は水素原子又は C_{1-6} アルキル基を示し、XはS-、SO-又は SO_{2} - を示す。)で表される化合物、そのN-オキシド、そのS-オキシド、その塩またはそれらの溶媒和物を提供するものである。

[0013]

また本発明は、上記一般式(1)で表される化合物、そのN-オキシド、そのS-オキシド、その塩又はそれらの溶媒和物を有効成分とする医薬を提供するものである。

[0014]

また本発明は、上記一般式(1)で表される化合物、そのN-オキシド、そのS-オキシド、その塩又はそれらの溶媒和物及び薬学的に許容し得る担体を含有する医薬組成物を提供するものである。

[0015]

さらに本発明は、上記一般式(1)で表される化合物、そのNーオキシド、そのSーオキシド、その塩又はその溶媒和物の、医薬製造のための使用を提供するものである。

[0016]

さらにまた、本発明は、上記一般式 (1) で表される化合物、そのN-オキシド、その



S-オキシド、その塩、又はその溶媒和物の有効量を投与することを特徴とする β アミロイド蛋白の産生・分泌異常に起因する疾患の処置方法を提供するものである。

【発明の効果】

[0017]

本発明によれば、 β アミロイド蛋白の産生・分泌の優れた阻害作用を有し、医薬品として望ましい性質を有する化合物が提供できる。

【発明を実施するための最良の形態】

[0018]

一般式(1)で示される化合物について説明する。

[0019]

 R^1 及び R^3 で示される芳香族炭化水素基としては、フェニル基及びナフチル基が挙げられ、フェニル基が好ましい。

[0020]

 R^1 及び R^3 で示される芳香族複素環式基としては、窒素原子、酸素原子及び硫黄原子から選ばれる $1\sim 4$ 個を有する $5\sim 6$ 員の芳香族複素環式基が挙げられ、具体的にはピロリル基、フリル基、チエニル基、ピラゾリル基、イミダゾリル基、トリアゾリル基、オキサゾリル基、チアゾリル基、イソキサゾリル基、イソチアブリル基、ピリジル基、ピリミジニル基、テトラゾリル基、チアジアゾリル基、ピラジニル基、ピリダジニル基等が挙げられる。

[0021]

これらのうち、ピラゾリル基、イミダゾリル基、トリアゾリル基、オキサゾリル基、チアゾリル基、チアジアゾリル基、ピリジル基、ピリミジニル基、及びピリダジニル基が好ましく、ピリジル基、ピリミジニル基がより好ましく、ピリジル基及びピリミジニル基が特に好ましい。

[0022]

R²で示される飽和の単環式複素環式基としては、窒素原子、酸素原子及び硫黄原子から選ばれる1~4個を有する3~7員の複素環式基が挙げられ、具体例としてはピロリジニル基、テトラヒドロフラニル基、オキセタニル基、テトラヒドロチエニル基、ピペリジニル基、ピペラジニル基、ホモピペラジニル基、モルホリニル基、チオモルホリニル基、アジリジニル基、イミダゾリジニル基、ピラゾリジニル基、テトラヒドロピラニル基、テトラヒドロチオピラニル基、ジオキソラニル基、オキサチオラニル基、ヘキサヒドロピリミジニル等が挙げられる。

[0023]

これらのうち、ピロリジニル基、テトラヒドロフラニル基、テトラヒドロチエニル基、ピペリジニル基、ピペラジニル基、ホモピペラジニル基、モルホリニル基、チオモルホリニル基、イミダゾリジニル基、ピラゾリジニル基、テトラヒドロピラニル基、テトラヒドロチオピラニル基が好ましく、ピペリジニル基がより好ましい。

[0024]

 R^2 で示される不飽和の単環式複素環式基としては、窒素原子、酸素原子及び硫黄原子から選ばれる $1\sim4$ 個を有する $4\sim7$ 員のものが挙げられ、具体例としてはピロリル基、フリル基、チエニル基、ピラゾリル基、イミダゾリル基、トリアゾリル基、オキサゾリル基、チアゾリル基、イソキサゾリル基、イソチアゾリル基、ドリアジニル基、テトラゾリル基、チアジアゾリル基、オキサジアゾリル基、ピリジンル基、ピリミジニル基、ピラジニル基、ピリダジニル基、ピロリニル基、イミダゾリニル基、ピラブリニル基、オキサゾリニル基、チアゾリニル基、イソオキサゾリニル基、イソチアゾリニル基、ピラニル基、ジヒドロピリジル基、テトラヒドロピリジル基、ジヒドロピリミジニル基、テトラヒドロピリジル基、ジヒドロピリミジニル基、テトラヒドロピリジル基、デトラヒドロピリミジニル基等が挙げられる。

[0025]

これらのうち、ピロリル基、フリル基、チエニル基、ピラゾリル基、イミダゾリル基、



トリアゾリル基、オキサゾリル基、チアゾリル基、イソキサゾリル基、イソチアゾリル基、ピリジル基、ピリミジニル基、ピラジニル基、トリアジニル基、テトラゾリル基、ピロリニル基、イミダゾリニル基、ピラゾリニル基、チアジアゾリル基、ピラジニル基、ピリダジニル基、テトラヒドロピリジル基、ジヒドロピリミジニル基、テトラヒドロピリダジニル基が好ましく、イミダゾリル基、ピリジル基、ピリミジニル基、及びチアゾリル基がより好ましい。

[0026]

R²で示される不飽和の多環式複素環式基としては、窒素原子、酸素原子及び硫黄原子から選ばれる1~4個を有する8~10員のものが挙げられ、具体的にはベンゾフラニル基、ベンゾチアゾリル基、インドリル基、キノリル基、イソキノリル基、ベンゾピラニル基、ベンズオキサゾリル基、ベンゾチアゾリル基、ベンズイミダゾリル基、ベンゾジオキサニル基、ベンブチオフェニル基、ベンズイソチアゾリル基、ベンズイソオキサゾリル基、クロメニル基、クロマニル基、イソクロメニル基、イソクロマニル基、インドリニル基、インダゾリル基、インドリジニル基、イソインドリル基、オリリジニル基、キノキサリニル基、キナゾリニル基、シンノリニル基、フタラジニル基、ナフチリジニル基、プリニル基、テトラヒドロチアゾロピリジル基、イミダゾピリジル基、ピロロピリジル基、カルバゾリル基、キサンテニル基、アクリジニル基、フェナジニル基、フェノキサジニル基、フェノチアジニル基、キヌクリジニル基等が挙げられる。

[0027]

これらのうち、ベンゾフラニル基、ベンゾチアゾリル基、インドリル基、キノリル基、イソキノリル基、ベンゾピラニル基、ベンズオキサゾリル基、ベンゾチアゾリル基、ベンズイミダゾリル基、ベンゾジオキサニル基、ベンゾチオフェニル基、ベンズイソチアゾリル基、ベンズイソオキサゾリル基、クロメニル基、クロマニル基、イソクロメニル基、イソクロマニル基、インドリニル基、インダゾリル基、インドリジニル基、キノリジニル基、キノキサリニル基、キナゾリニル基、シンノリニル基、フタラジニル基、ナフチリジニル基、イミダゾピリジル基が好ましく、ベンズイミダゾリル基、クロメニル基及びイミダゾピリジル基がより好ましい。

[0028]

[0029]

 R^1 及び R^3 で示される芳香族炭化水素基又は芳香族複素環式基に置換する基としては、ハロゲン原子、 C_{1-6} アルキル基、 C_{1-6} アルコキシ基、シアノ基、アミジノ基、ヒドロキシ基、 C_{1-6} アルキルアミノ基、ジ(C_{1-6} アルキル)アミノ基、カルバモイル基、 C_{1-6} アルキルカルバモイル基、ジ(C_{1-6} アルキル)カルバモイル基が好ましく、ハロゲン原子、 C_{1-6} アルキル基及び C_{1-6} アルコキシ基がより好ましく、ハロゲン原子が特に好ましい。また、ハロゲン原子の中でも、塩素原子及びフッ素原子が好ましい。

[0030]

 R^2 で示される飽和若しくは不飽和の単環式複素環式基又は不飽和の多環式複素環式基に置換し得る基としては、基 $-Q^{101}-Q^{102}-Q^{103}-Q^{104}-Q^{105}-Q$



 $^{1\ 0\ 6}$ - Q $^{1\ 0\ 7}$ (ここで Q $^{1\ 0\ 1}$ は単結合、 $C_{\,1\ -\ 6}$ アルキレン基、 $C_{\,2\ -\ 6}$ アルケニ レン基または複素環式基を示す。 Q^{102} は単結合、-O-、-NH-、-CH=N-、 -C (アルキル) = N - 、 - N (アルキル) - または - S - を示す。 Q^{1} 0 3 は単結合、 -CO-、-CS-、-SO-、-SO2--又は-CONH-を示す。Q104は単結合 、C₁₋₆ アルキレン基、C₂₋₆ アルケニレン基、C₃₋₈ シクロアルキレン基、C₄ - 7 シクロアルケニレン基、芳香族炭化水素基、または複素環式基を示す。 Q 1 0 5 は単 結合、-NH-または-N(アルキル)-を示す。Q¹⁰⁶は単結合、-O-、-CO-、-CS-、-SO₂-、-SO-または-S-を示す。Q¹⁰⁷は水素原子、ハロゲン 原子、ヒドロキシ基、オキソ基、С1-6アルキル基、С2-6アルケニル基、С3-7 シクロアルキル基、C1-6アルコキシ基、C2-6アルケニルオキシ基、アジド基、シ アノ基、アミノ基、C1-6アルキルアミノ基、ジ(C1-6アルキル)アミノ基、C2 - 6 アルカノイルアミノ基、ジ(C 2 - 6 アルカノイル)アミノ基、カルボキシアミノ基 、С1-6アルコキシカルボニルアミノ基、ジ(С1-6アルコキシカルボニル)アミノ 基、複素環式基、芳香族炭化水素基、C4-7シクロアルケニル基、複素環ーオキシ基又 は芳香族炭化水素-オキシ基を示す。ここで、С1-6アルキレン基もしくはアルキル基 、С2-6アルケニレン基もしくはアルケニル基、С3-7シクロアルキレン基もしくは С3-7 シクロアルキル基、С4-7 シクロアルケニレン基もしくはС4-7 シクロアル ケニル基、複素環式基、複素環ーオキシ基、芳香族炭化水素基又は芳香族炭化水素ーオキ シ基には、ハロゲン原子、C₁₋₆アルキル基、C₁₋₆アルコキシ基、C₂₋₆アルケ ニル基、カルボキシアミノC1-6アルキル基、С1-6アルコキシカルボニルアミノC 1-6アルキル基、ホルミル基、С2-6アルカノイル基、オキソ基、ニトロ基、シアノ 基、アジド基、アミジノ基、C2-6アルケニルオキシ基、ヒドロキシ基、カルボキシル 基、C1-16アラルキル基、チオキソ基、C2-6アルカノイル基、C2-6チオアル カノイル基、チオホルミル基、アミノ基、С1-6アルキルアミノ基、ジ(С1-6アル キル) アミノ基、C1-6 アルコキシカルボニル基、カルバモイル基、C1-6 アルキル カルバモイル基、ジ(C1-6アルキル)カルバモイル基、チオカルバモイル基、C1-6 アルキルチオカルバモイル基、ジ (C₁₋₆ アルキル) チオカルバモイル基、C₁₋₆ アルコキシカルバモイルアミノ基、Cı-6 アルコキシカルバモイル (Cı-6 アルキル)アミノ基、C 2 - 6 アルカノイルアミノ基、 C 2 - 6 アルカノイル(C 1 - 6 アルキル)アミノ基、チオC₂-6アルカノイルアミノ基、チオC₂-6アルカノイル (C₁-6 アルキル)アミノ基、ホルミルアミノ基、ホルミル(С1-6アルキル)アミノ基、チオ ホルミルアミノ基、チオホルミル (C1-6 アルキル) アミノ基、C2-6 アルカノイル オキシ基、ホルミルオキシ基、С1-6アルコキシカルボニルオキシ基、カルバモイルオ キシ基、С1-6アルキルカルバモイルオキシ基、ジ(С1-6アルキル)カルバモイル オキシ基、アミノカルボニルアミノ基、С1-6アルキルアミノカルボニルアミノ基、ジ (C₁-6 アルキル) アミノカルボニルアミノ基、アミノカルボニル (C₁-6 アルキル) アミノ基、C₁₋₆ アルキルアミノカルボニル (C₁₋₆ アルキル) アミノ基、ジ (C 1 - 6 アルキル) アミノカルボニル (C1 - 6 アルキル) アミノ基、メルカプト基、C1 - 6 アルキルチオ基、C₁ - 6 アルキルスルフィニル基、C₁ - 6 アルキルスルホニル基 、アミノスルホニル基、С1-6アルキルアミノスルホニル基、ジ(С1-6アルキル) アミノスルホニル基、アミノスルホニルアミノ基、С1-6アルキルアミノスルホニルア ミノ基、ジ(Cı- 6 アルキル)アミノスルホニルアミノ基、アミノスルホニル (Cı-6 アルキル) アミノ基、С1-6 アルキルアミノスルホニル (С1-6 アルキル) アミノ 基、ジ(C1-6アルキル)アミノスルホニル(C1-6アルキル)アミノ基から選ばれ る1~3個が置換していてもよい。)が挙げられる。

[0031]

より具体的に、 R^2 で示される複素環式基に置換し得る基について述べると以下のようになる。

[0032]

すなわち、当該 R² で示される複素環式基には、ハロゲン原子、シアノ基、 C₁₋₆ ア 出証特 2004-3070094



ルキル基、ヒドロキシ基、С1-6アルコキシ基、С2-6アルケニルオキシ基、カルボ キシC1-6アルキル基、С1-6アルコキシカルボニルС1-6アルキル基、複素環ー カルボニルC1-6アルキル基、ヒドロキシC1-6アルキル基、C6-10芳香族炭化 水素-スルホニル $C_1 = 6$ アルキル基、N, N-ジアルキルアミノスルホニル $C_1 = 6$ ア ルキル基、複素環-C₁₋₆アルキル基、C₆₋₁₀芳香族炭化水素-C₁₋₆アルキル 基、С6-10芳香族炭化水素-チオС1-6アルキル基、アジド-С1-6アルキル基 、アミノC1 - 6 アルキル基、C1 - 6 アルキルアミノC1 - 6 アルキル基、ジ(C1 -6 アルキル) アミノC1-6 アルキル基、ヒドロキシC1-6 アルキルアミノС1-6 ア ルキル基、 C_{1-6} アルコキシ C_{1-6} アルキルアミノ C_{1-6} アルキル基、ジ(C_{1-6} 6 アルコキシC1-6 アルキル) アミノC1-6 アルキル基、N-ヒドロキシC1-6 ア ルキルー $N-C_{1-6}$ アルコキシ C_{1-6} アルキルアミノ C_{1-6} アルキル基、 C_{2-6} アルカノイルアミノC1 - 6 アルキル基、ジ(C2 - 6 アルカノイル)アミノC1 - 6 ア ルキル基、カルボキシアミノ С1-6 アルキル基、ジ (С1-6 アルキルカルボニルアミ ノ C_{1-6} アルキル)アミノ C_{1-6} アルキル基、 C_{1-6} アルコキシカルボニルアミノ C_{1-6} アルキル基、ジ(C_{1-6} アルコキシカルボニル)アミノ C_{1-6} アルキル基、 カルバモイルアミノC1-6アルキル基、N-C1-6アルキルカルバモイルアミノС1 - 6 アルキル基、 (N, N-ジ (C1 - 6 アルキル) カルバモイル) アミノ C1 - 6 アル キル基、アミノスルホニルアミノC1-6アルキル基、N-C1-6アルキルスルホニル アミノ C_{1-6} アルキル基、(ジ(C_{1-6} アルキル)アミノスルホニル)アミノ C_{1-6} 6 アルキル基、C 6-10 芳香族炭化水素-スルホニルアミノーC2-6 アルカノイルア ミノC1 - 6 アルキル基、アミノC1 - 6 アルキルカルボニルアミノC1 - 6 アルキル基 、N-C1-6アルキルアミノC1-6アルキルカルボニルアミノC1-6アルキル基、 N. N-ジ (C_{1-6} アルキル) アミノ C_{1-6} アルキルカルボニルアミノ C_{1-6} アル キル基、複素環-C1-6アルキルカルボニルアミノC1-6アルキル基、複素環-C2 - 6 アルケニルカルボニルアミノCı - 6 アルキル基、C 6 - 1 0 芳香族炭化水素ーC 2 - 6 アルケニルカルボニルアミノC1 - 6 アルキル基、C6 - 1 0 芳香族炭化水素ーカル ボニルアミノC1-6アルキル基、C6-10芳香族炭化水素-チオカルボニルアミノC 1 - 6 アルキル基、複素環ーカルボニルアミノC1-6 アルキル基、C1-6 アルコキシ オキサリルアミノC1-6アルキル基、N-(С6-10芳香族炭化水素ースルホニル) -N-C₁₋₆ アルキルアミノC₁₋₆ アルキル基、C₁₋₆ アルキルスルホニルアミノ C_{1-6} アルキルアミノ基、カルバモイルオキシ C_{1-6} アルキル基、 $N-C_{1-6}$ アル キルカルバモイルオキシC₁₋₆アルキル基、N, N-ジ(C₁₋₆アルキル)カルバモ イルオキシC1-6アルキル基、С6-10芳香族炭化水素-C1-6アルキルカルバモ イルオキシ C_{1-6} アルキル基、 C_{1-6} アルコキシカルボニルオキシー C_{1-6} アルキ ル基、С6-10 芳香族炭化水素オキシカルボニルオキシС1-6 アルキル基、複素環カ ルボニルヒドラゾノメチル基、С 6-1 0 芳香族炭化水素カルボニルヒドラゾノメチル基 、С2-6アルケニル基、カルボキシーС2-6アルケニル基、С1-6アルコキシカル ボニルーС2-6アルケニル基、カルバモイルС2-6アルケニル基、複素環ーС2-6 アルケニル基、ホルミル基、カルボキシル基、複素環ーカルボニル基、С 6 - 1 0 芳香族 炭化水素-カルボニル基、C₁₋₆アルコキシカルボニル基、カルバモイル基、N-C₁ - 6 アルキルカルバモイル基、N, N-ジ (C₁ - 6 アルキル) カルバモイル基、 (C₃ - 7 シクロアルキルーCı - 6 アルキル) カルバモイル基、Cı - 6 アルキルチオCı -₆ アルキルカルバモイル基、C₁₋₆ アルキルスルフィニルC₁₋₆ アルキルカルバモイ ル基、С1-6 アルキルスルホニルС1-6 アルキルカルバモイル基、ヒドロキシアミノ カルボニル基、С1-6アルコキシカルバモイル基、ヒドロキシС1-6アルキルカルバ モイル基、C₁₋₆アルコキシC₁₋₆アルキルカルバモイル基、アミノC₁₋₆アルキ ルカルバモイル基、アミノC1-6アルキルチオカルバモイル基、ヒドロキシC1-6ア ルキルカルバモイル基、С1-6アルコキシカルボニルС1-6アルキルカルバモイル基 、(Сı – 6 アルコキシカルボニルアミノ)Cı – 6 アルキルカルバモイル基、(Сı – 6 アルコキシカルボニルアミノ) C 1 − 6 アルキルチオカルバモイル基、複素環ーカルバ



モイル基、複素環-C1-6アルキルカルバモイル基、C6-10芳香族炭化水素-カル バモイル基、ヒドラジノカルボニル基、N-C1-6アルキルヒドラジノカルボニル基、 $N'-C_{1-6}$ アルキルヒドラジノカルボニル基、 $N', N'-ジ(C_{1-6}$ アルキル) ヒドラジノカルボニル基、 $N, N' - \mathcal{I}(C_{1-6})$ アルキル) ヒドラジノカルボニル基、 N, N', N'ートリ(C₁₋₆ アルキル) ヒドラジノカルボニル基、N'-(複素環-カルボニル)ーヒドラジノカルボニル基、アミノ基、C1-6アルコキシC1-6アルキ ルアミノ基、アミノC1-6アルキルアミノ基、 (C1-6アルキルアミノC1-6アル キル)アミノ基、N-C1-6アルキルアミノC1-6アルキル-N-C1-6アルキル アミノ基、(C1-6アルコキシカルボニルアミノC1-6アルキル)アミノ基、(ジ(C1-6 アルキル) アミノC1-6 アルキル) アミノ基、複素環ーアミノC1-6 アルキ ルアミノ基、カルボキシルC1-6アルキルアミノ基、N-カルボキシルС1-6アルキ ルーN-С1-6アルキルアミノ基、複素環-С1-6アルキルアミノ基、N-(複素環 - C₁₋₆ アルキル) - N - C₁₋₆ アルキルアミノ基、ヒドロキシC₁₋₆ アルキルア ミノ基、N-ヒドロキシ C_{1-6} アルキル $-N-C_{1-6}$ アルキルアミノ基、(C_{1-6} アルキルチオCュ- 6 アルキル)アミノ基、(Сュ- 6 アルキルカルバモイルオキシCュ - 6 アルキル) アミノ基、N-C1-6 アルキルアミノカルボニルオキシC1-6 アルキ ルー $N-C_{1}-6$ アルキルアミノ基、一般式、 $-N(R^{12})SO_{2}R^{11}$ (式中、 R^{1} ¹ は、C₁₋₆アルキル基、複素環式基、複素環ーアルキル基、ヒドロキシC₁₋₆アル キル基、アミノCュ-6アルキル基、Cュ-6アルキルアミノCュ-6アルキル基、ジ(С1-6 アルキル) アミノС1-6 アルキル基、トリフルオロメチル基、ジフルオロメチ ル基、フルオロメチル基、アミノ基、C₁₋₆アルキルアミノ基又はジ(C₁₋₆アルキ ル) アミノ基を示し、 R^{1} は、水素原子、 C_{1-6} アルキル基、ヒドロキシ基又はアミ ノ基を示す。)で表される基、ヒドロキシCi‐6アルコキシCi‐6アルキルアミノ基 、C6-10 芳香族炭化水素-C1-6 アルキルアミノ基、複素環-カルボニルアミノ基 、C1-6アルコキシカルボニルアミノ基、複素環-C1-6アルキルカルボニルアミノ 基、C६-10芳香族炭化水素-カルボニルアミノ基、複素環-アミノ基、ヒドロキシイ ミノ基、C1-6アルコキシイミノ基、オキソ基、ヒドロキシイミノC1-6アルキル基 、С1-6アルコキシカルボニルС1-6アルキルアミノ基、(С2-6アルカノイルア ミノC₁₋₆アルキル)アミノ基、C₆₋₁₀芳香族炭化水素基、複素環式基(ここで、 C6-10 芳香族炭化水素基又は複素環若しくは複素環式基には、ハロゲン原子、C1-6 アルキル基、C1-6 アルコキシ基、C2-6 アルケニル基、ホルミル基、C2-6 ア ルカノイル基、カルボキシル基、カルボキシアミノC1-6アルキル基、C1-6アルコ キシカルボニルアミノС1-6アルキル基、オキソ基、ニトロ基、シアノ基、アミジノ基 、C2-6アルケニルオキシ基、ヒドロキシ基、チオキソ基、アミノ基、C1-6アルキ ルアミノ基、ジ (C1-6 アルキル) アミノ基、アミノC1-6 アルキル基、C1-6 ア ルコキシカルボニル基、カルバモイル基、C₁₋₆アルキルカルバモイル基、ジ(C₁₋ 6 アルキル) カルバモイル基、チオカルバモイル基、C₁₋₆ アルキルチオカルバモイル 基、ジ(Cı- 6 アルキル)チオカルバモイル基、C₂- 6 アルカノイルアミノ基、C₂ - 6 アルカノイル (C1 - 6 アルキル) アミノ基、チオC2 - 6 アルカノイルアミノ基、 チオC2-6アルカノイル (C1-6アルキル) アミノ基、ホルミルアミノ基、ホルミル (C1-6 アルキル) アミノ基、チオホルミルアミノ基、チオホルミル (C1-6 アルキ ル) アミノ基、C2 - 6 アルカノイルオキシ基、ホルミルオキシ基、メルカプト基、C1 - 6 アルキルチオ基、C1 - 6 アルキルスルフィニル基、C1 - 6 アルキルスルホニル基 、アミノスルホニル基、C1-6アルキルアミノスルホニル基、ジ(C1-6アルキル) アミノスルホニル基、C₁₋₆アルキルスルホニルアミノ基、C₁₋₆アルキルスルホニ ル (C₁₋₆ アルキル) アミノ基、

ヒドロキシ C_{1-6} アルキル基から選ばれる $1\sim3$ 個が置換していてもよい。)から選ばれる $1\sim3$ 個が置換していてもよい。

[0033]

R² で示される複素環式基には、ハロゲン原子、シアノ基、C₁₋₆ アルキル基、ヒド 出証特2004-3070094

8/



ロキシ基、C1-6アルコキシ基、C2-6アルケニルオキシ基、カルボキシC1-6ア ルキル基、С1-6アルコキシカルボニルС1-6アルキル基、ヒドロキシС1-6アル キル基、С6-10芳香族炭化水素-スルホニルС1-6アルキル基、複素環-С1-6 アルキル基、С6-10芳香族炭化水素-С1-6アルキル基、С6-10芳香族炭化水 素ーチオC1-6アルキル基、アジドーC1-6アルキル基、アミノC1-6アルキル基 、ジ(Cı-6アルキル)アミノCı-6アルキル基、ジ(Cı-6アルコキシCı-6 アルキル) アミノC1-6 アルキル基、C2-6 アルカノイルアミノC1-6 アルキル基 、ジ(С2-6アルカノイル)アミノС1-6アルキル基、С1-6アルコキシカルボニ ルアミノ C_{1-6} アルキル基、ジ(C_{1-6} アルコキシカルボニル)アミノ C_{1-6} アル キル基、(N, N-ジ(C₁₋₆ アルキル)カルバモイル)アミノC₁₋₆ アルキル基、 $N-C_{1-6}$ アルキルスルホニルアミノ C_{1-6} アルキル基、 (ジ (C_{1-6} アルキル) アミノスルホニル)アミノС1-6アルキル基、С6-10芳香族炭化水素-スルホニル アミノー C_2 - 6 アルカノイルアミノ C_1 - 6 アルキル基、N, N - \overline{y} (C_1 - 6 アルキ ル) アミノC₁₋₆ アルキルカルボニルアミノC₁₋₆ アルキル基、複素環-C₁₋₆ ア ルキルカルボニルアミノ С1-6 アルキル基、複素環- С2-6 アルケニルカルボニルア ミノC1-6アルキル基、C6-10芳香族炭化水素-カルボニルアミノC1-6アルキ ル基、С 6-10 芳香族炭化水素ーチオカルボニルアミノ С 1-6 アルキル基、複素環ー カルボニルアミノC1 – 6 アルキル基、C1 – 6 アルコキシオキサリルアミノC1 – 6 ア ルキル基、N- (С6-10 芳香族炭化水素-スルホニル) - N-C1-6 アルキルアミ ノC1-6アルキル基、C1-6アルキルスルホニルアミノC1-6アルキルアミノ基、 N, $N-\overline{y}$ (C_{1-6} アルキル) カルバモイルオキシ C_{1-6} アルキル基、 C_{6-10} 芳 香族炭化水素-C1-6アルキルカルバモイルオキシC1-6アルキル基、C1-6アル コキシカルボニルオキシーС1-6アルキル基、С6-10芳香族炭化水素ーオキシカル ボニルオキシC1-6アルキル基、カルボキシーC2-6アルケニル基、С1-6アルコ キシカルボニルーC2-6アルケニル基、カルバモイルC2-6アルケニル基、複素環― C2-6アルケニル基、ホルミル基、カルボキシル基、複素環ーカルボニル基、C1-6 アルコキシカルボニル基、カルバモイル基、N, N-ジ (C1-6 アルキル) カルバモイ ル基、(C3-7シクロアルキルーC1-6アルキル)カルバモイル基、C1-6アルキ ルチオC1 - 6 アルキルカルバモイル基、C1 - 6 アルキルスルフィニルC1 - 6 アルキ ルカルバモイル基、 C_{1-6} アルキルスルホニル C_{1-6} アルキルカルバモイル基、 C_{1} - 6 アルコキシカルバモイル基、アミノC1-6 アルキルカルバモイル基、アミノC1- $_6$ アルキルチオカルバモイル基、ヒドロキシ $_{\mathrm{C}\,1\,-\,6}$ アルキルカルバモイル基、 $_{\mathrm{C}\,1\,-\,6}$ アルコキシカルボニルC1 - 6 アルキルカルバモイル基、(C1 - 6 アルコキシカルボニ ルアミノ) Cı- 6 アルキルカルバモイル基、(Cı- 6 アルコキシカルボニルアミノ) С1-6アルキルチオカルバモイル基、複素環ーカルバモイル基、複素環ーC1-6アル キルカルバモイル基、N, N' -ジ (C₁₋₆ アルキル) ヒドラジノカルボニル基、N' - (複素環-カルボニル) -ヒドラジノカルボニル基、アミノ基、C₁₋₆ アルコキシC 1-6アルキルアミノ基、アミノС1-6アルキルアミノ基、С1-6アルキルアミノС 1 - 6 アルキルアミノ基、(C 1 - 6 アルキルアミノC 1 - 6 アルキル)(C 1 - 6 アル キル) アミノ基、C1-6 アルコキシカルボニルアミノC1-6 アルキルアミノ基、ジ (С1-6 アルキル) アミノС1-6 アルキルアミノ基、複素環-アミノС1-6 アルキル アミノ基、カルボキシル $C_1 - 6$ アルキルアミノ基、(カルボキシル $C_1 - 6$ アルキル) (C1-6アルキル)アミノ基、複素環-C1-6アルキルアミノ基、(複素環-C1-6 アルキル) (C1-6 アルキル) アミノ基、ヒドロキシC1-6 アルキルアミノ基、(ヒドロキシ C_{1-6} アルキル)(C_{1-6} アルキル)アミノ基、 C_{1-6} アルキルチオ C_{1-6} 1-6 アルキルアミノ基、C1-6 アルキルアミノカルボニルオキシC1-6 アルキルア ミノ基、(Cı-6アルキルアミノカルボニルオキシCı-6アルキル) (Cı-6アル キル) アミノ基、一般式、-N(R¹²) SO₂ R¹¹ (式中、R¹¹ は、C₁₋₆ アル キル基、複素環式基、複素環ーアルキル基、ヒドロキシC1-6 アルキル基、アミノC1 -6 アルキル基、 C_{1} -6 アルキルアミノ C_{1} -6 アルキル基、ジ (C_{1} -6 アルキル)



アミノ C_{1-6} アルキル基、トリフルオロメチル基、ジフルオロメチル基、フルオロメチル基、アミノ基、 C_{1-6} アルキルアミノ基又はジ(C_{1-6} アルキル)アミノ基を示し、 $R^{1\,2}$ は、水素原子、 C_{1-6} アルキル基、ヒドロキシ基又はアミノ基を示す。)で表される基、ヒドロキシ C_{1-6} アルコキシ C_{1-6} アルキルアミノ基、 C_{6-10} 芳香族炭化水素 C_{1-6} アルキルアミノ基、複素環ーカルボニルアミノ基、 C_{6-10} 芳香族炭化水素カルボニルアミノ基、複素環ーアルキルカルボニルアミノ基、 C_{1-6} アルキルカルボニルアミノ基、オキソ基、ヒドロキシイミノ C_{1-6} アルキルカルボニルアミノ基、イキソ基、ヒドロキシイミノ C_{1-6} アルキル)アミノ基、 C_{6-10} 芳香族炭化水素基、複素環式基(ここで、 C_{6-10} 芳香族炭化水素基又は複素環式基には、ハロゲン原子、 C_{1-6} アルキル基、 C_{1-6} アルカノイル基、オキソ基、ニトロ基、シアノ基、ヒドロキシ基、アミナシ基、 C_{2-6} アルカノイル基、オキソ基、ニトロ基、シアノ基、ヒドロキシ基、 C_{1-6} アルキル基から選ばれる1-3 個が置換していてもよい。)から選ばれる1-3 個が置換していることが特に好ましい。

[0034]

 R^2 としては、2位が、置換基を有していてもよいアミノ基(ここで、置換基を有していてもよいアミノ基とは、無置換のアミノ基の他、 C_{1-6} アルキル基、ヒドロキシ基、アミノ基、ヒドロキシ C_{1-6} アルキル基、 C_{1-6} アルキル基、ヒドロキシ基、オル基及び一般式、 $-SO_2-R^{1-1}$ (式中、 R^{1-1} は、 C_{1-6} アルキル基、複素環式を表、複素環ーアルキル基、ヒドロキシ C_{1-6} アルキル基、アミノ C_{1-6} アルキル基、 C_{1-6} アルキルアミノ C_{1-6} アルキル基、ジ(C_{1-6} アルキルル基、アミノ C_{1-6} アルキル基、ブラルオロメチル基、フルオロメチル基、アミノ基、 C_{1-6} アルキルアミノ基、又はジ(C_{1-6} アルキル)アミノ基を示す。)から選ばれる1個又は同一若しくは異なった2個の置換基が置換したアミノ基を示す。)で置換され、5位が、 C_{1-6} アルキル基、ハロゲン原子、シアノ基から選ばれる置換基で置換された、A-ピリジル基がさらに好ましい。

[0035]

 R^4 としては水素原子が特に好ましい。また、Xとしては $-SO_2-$ 、-SO-が薬理効果の点で好ましく、 $-SO_2-$ が薬理効果の点で特に好ましい。

[0036]

上記の R^1 及び R^3 で示される芳香族炭化水素基又は芳香族複素環式基に置換し得る基、並びに R^2 で示される飽和若しくは不飽和の単環式複素環式基又は不飽和の多環式複素環式基に置換し得る基に関して、以下に具体的に説明する。

[0037]

「複素環」とは、1-4個のヘテロ原子(N, O, S等)を環構造の構成部分として有する環を意味し、飽和、不飽和又は芳香族のいずれでも、単環又は多環式のいずれでもよい。また、多環式複素環には複素環式スピロ化合物や、架橋環式構造を有する複素環化合物をも含む。複素環 $-C_1-6$ アルキル基等と記載されている場合の「複素環」は、上記の複素環から導かれる複素環式基を意味する。なお、「複素環式基」とは、「複素環」から導かれる1価の基を意味する。

[0038]

飽和の単環式複素環式基としては、窒素原子、酸素原子及び硫黄原子から選ばれる1~4個を有する3~7員のものが挙げられ、具体例としてはピロリジニル基、テトラヒドロフラニル基、オキセタニル基、テトラヒドロチエニル基、ピペリジニル基、ピペラジニル基、ホモピペラジニル基、モルホリニル基、チオモルホリニル基、オキシラニル基、チオラニル基、ジオキサニル基、アジリジニル基、イミダゾリジニル基、ピラゾリジニル基、テトラヒドロピラニル基、テトラヒドロチオピラニル基、オキサゾリジニル基、チアゾリジニル基、イソオキサゾリジニル基、イソチアゾリジニル基、ジオキソラニル基、オキサチオラニル基、ヘキサヒドロピリミジニル基等が挙げられる。

[0039]



不飽和又は芳香族の単環式複素環式基としては、窒素原子、酸素原子及び硫黄原子から選ばれる1~4個を有する4~7員のものが挙げられ、具体例としてはピロリル基、フリル基、チエニル基、ピラゾリル基、イミダゾリル基、トリアゾリル基、オキサゾリル基、チアゾリル基、イソキサゾリル基、インチアゾリル基、トリアジニル基、テトラゾリル基、ゲアジアゾリル基、オキサジアゾリル基、ピリジル基、ピリミジニル基、ピラジニル基、ピリダジニル基、ピロリジニル基、イミダゾリジニル基、ピラブリジニル基、オキサゾリジニル基、チアゾリジニル基、イソオキサゾリジニル基、イソチアゾリジニル基、ピラニル基、ピラニル基、デトブリジニル基、デトラヒドロピリジル基、デトラヒドロピリダジニル基、ジヒドロピリジル基、テトラヒドロピリダジニル基、等が挙げられる。

[0040]

多環式複素環式基としては、窒素原子、酸素原子及び硫黄原子から選ばれる1~4個を有する8~14員のものが挙げられ、具体的には、ベンゾフラニル基、ベンゾチアゾリル基、インドリル基、キノリル基、イソキノリル基、ベンゾピラニル基、ベンズオキサゾリル基、ベンゾチアゾリル基、ベンズイミダゾリル基、ベンブジオキサニル基、ベンブチオフェニル基、ベンズイソチアゾリル基、ベンズイソオキサゾリル基、クロメニル基、クロマニル基、イソクロマニル基、インドリニル基、インダゾリル基、インドリジニル基、インインドリル基、インインドリニル基、キノキサリニル基、キナゾリニル基、シンノリニル基、フタラジニル基、ナフチリジニル基、プリニル基、テトラヒドロチアゾロピリジル基、イミダゾピリジル基、ピロロピリジル基、カルバゾリル基、キサンテニル基、アクリジニル基、フェナジニル基、フェノキサジニル基、フェノチアジニル基、キヌクリジニル基等が挙げられる。

[0041]

ハロゲン原子は、塩素原子、フッ素原子、臭素原子及びヨウ素原子を意味し、塩素原子 及びフッ素原子が好ましい。

[0042]

 C_{1-6} アルキル基は、 C_{1-6} 直鎖又は分岐鎖状アルキル基を意味し、当該アルキル基の具体例としては、メチル基、エチル基、n-プロピル基、イソプロピル基、n-ブチル基、t-ブチル基、t-ブチル基、t-ブチル基、t-

[0043]

C₁₋₆アルキレン基は、C₁₋₆直鎖又は分岐鎖状アルキレン基を意味し、当該アルキレン基の具体例としては、メチレン基、エチレン基、プロピレン基、トリメチレン基、テトラメチレン基、ペンタメチレン基、ヘキサメチレン基等が挙げられる。

[0044]

 C_{2-6} アルケニル基は、直鎖又は分岐鎖状の C_{2-6} アルケニル基を意味し、当該アルケニル基の具体例としては、ビニル基、アリル基、プロペニル基、ブテニル基、ペンテニル基等が挙げられる。

[0045]

 C_{2-6} アルケニレン基は、直鎖又は分岐鎖状の C_{2-6} アルケニレン基を意味し、当該アルケニレン基の具体例としては、ビニレン基、プロペニレン基、ブテニン基、ペンテニレン基等が挙げられる。

[0046]

 C_{3-7} シクロアルキル基としては、 C_{3-7} シクロアルキル基、例えばシクロプロピル基、シクロブチル基、シクロペンチル基、シクロヘキシル基、シクロヘプチル基が挙げられる。

[0047]

C₄ - 7 シクロアルケニル基としては、C₄ - 7 シクロアルケニル基、例えばシクロペンテニル基、シクロヘキセニル基等が挙げられる。

[0048]



また、シクロアルキル基とアルキル基の組み合せの例としては、シクロアルキルーアルキル基が挙げられ、特にC₃₋₇シクロアルキルーC₁₋₆アルキル基が好ましい。

[0049]

C₁₋₇ アルコキシ基は、上記のアルキル基またはシクロアルキル基を有するアルコキシ基を意味し、例えばメトキシ基、エトキシ基、プロポキシ基、イソプロポキシ基、ブトキシ基、イソプトキシ基、ペントキシ基、シクロペンチルオキシ基、シクロヘキシルオキシ基、シクロヘプチルオキシ基等が挙げられる。

[0050]

 C_{2-6} アルカノイル基は、直鎖状及び分岐状の C_{2-6} アルカノイル基を意味し、例えばアセチル基、プロピオニル基、ブチリル基、バレリル基、ヘキサノイル基等が挙げられる。

[0051]

本発明の一般式(1)で示される化合物には、立体異性体あるいは不斉炭素原子に由来する光学異性体が存在することもあるが、これらの立体異性体、光学異性体及びこれらの混合物のいずれも本発明に含まれる。また、本発明化合物のSーオキシドは、硫黄原子を含む複素環式基の場合に存在し、当該Sーオキシドには、モノオキシド及びジオキシドのいずれも含まれる。

[0052]

本発明の一般式(1)で示される化合物の塩としては、医薬的に許容し得る塩であれば特に限定されないが、具体的には、塩酸塩、臭化水素酸塩、ヨウ化水素酸塩、燐酸塩、硝酸塩および硫酸塩等の鉱酸塩類、メタンスルホン酸塩、2ーヒドロキシエタンスルホン酸塩およびpートルエンスルホン酸塩等の有機スルホン酸塩類、並びに安息香酸塩、酢酸塩、プロパン酸塩、シュウ酸塩、マロン酸塩、コハク酸塩、グルタル酸塩、アジピン酸塩、酒石酸塩、マレイン酸塩、リンゴ酸塩およびマンデル酸塩等の有機カルボン酸塩類等を挙げることができる。

[0053]

また、一般式(1)で示される化合物が酸性基を有する場合には、アルカリ金属イオンまたはアルカリ土類金属イオンの塩となってもよい。溶媒和物としては、医薬的に許容し得るものであれば特に限定されないが、具体的には、水和物、エタノール和物等を挙げることができる。

[0054]

以下に、本発明の一般式(1)で示される化合物の製造方法について説明する。

本発明の一般式(1)で示される化合物、その塩およびそれらの溶媒和物は、既知の一般的化学的な製造方法の組み合わせにより製造することができ、以下に代表的な合成法を説明する。

[0055]

以下に、本発明の一般式(1)で示されるスルフィド化合物(1 a)、スルフィニル化合物(1 b)およびスルホニル化合物(1 c)の製造方法について、代表的な方法を示す

[0056]

1) <u>スルフィド化合物 (1 a) の製造</u>法

本発明中のスルフィド化合物(1a)は、下記の方法により製造可能である。

[0057]



【化2】

[0058]

(式中、Yは脱離基を示し、 $R^1 \sim R^4$ は前記と同じものを示す。)

[0059]

アルコール誘導体(2)を化合物(3)に導いた後、得られた化合物(3)とチオール化合物(R³-SH)を塩基存在下に反応させることにより本発明のスルフィド化合物(1a)を製造することができる。この場合、チオール化合物は、アルカリ金属塩若しくはアルカリ土類金属塩(例えばリチウム塩、ナトリウム塩、カリウム塩)として用いてもよい。

[0060]

化合物(3)とチオール化合物(R^3-SH)との反応における温度は、通常 $-20\sim200$ C、好ましくは室温 ~100 Cである。化合物(3)またはチオール化合物(R^3-SH)の種類によっては、これよりも高い反応温度が好ましい場合もあり、また、封管中で反応させることが好ましい場合がある。反応時間は通常0.5 時間 ~1 日である。

[0061]

塩基としては、アルカリ金属又はアルカリ土類金属の水素化物(例えば、水素化リチウ ム、水素化ナトリウム、水素化カリウム、水素化カルシウム);アルカリ金属又はアルカ リ土類金属のアミド類(例えば、リチウムアミド、ナトリウムアミド、リチウムジイソプ ロピルアミド、リチウムジシクロヘキシルアミド、リチウムヘキサメチルジシラジド、ナ トリウムヘキサメチルジシラジド、カリウムヘキサメチルジシラジド);アルカリ金属又 はアルカリ土類金属の低級アルコキシド(例えば、ナトリウムメトキシド、ナトリウムエ トキシド、カリウム t ーブトキシド);アルカリ金属、アルカリ土類金属又は銀の水酸化 物(例えば、水酸化銀、水酸化ナトリウム、水酸化カリウム、水酸化リチウム、水酸化バ リウム);アルカリ金属、アルカリ土類金属又は銀の炭酸塩(例えば炭酸ナトリウム、炭 酸カリウム、炭酸セシウム、炭酸銀);アルカリ金属の炭酸水素塩(例えば、炭酸水素ナ トリウム、炭酸水素カリウム);アルキルリチウム(例えば、n-ブチルリチウム)又は アルキルグリニャール(例えば、メチルマグネシウムブロマイド);酸化銀等の無機塩基 、あるいはアミン類(例えば、トリエチルアミン、ジイソプロピルエチルアミン、N―メ チルモルホリン);塩基性複素環化合物(例えば、ジメチルアミノピリジン、ピリジン、 イミダゾール、2,6ールチジン、コリジン、1,8ージアザビシクロ[5,4,0]ウ ンデセー7-エン、1,5-ジアザビシクロ[4,3,0]ノン-5-エン、1,4-ジ アザビシクロ〔2,2,2〕オクタン)等の有機塩基等が挙げることができる。

$[0\ 0\ 6\ 2]$

溶媒としては、アルコール系溶媒、エーテル系溶媒、ハロゲン系溶媒、芳香族系溶媒、ニトリル系溶媒、アミド系溶媒、ケトン系溶媒、スルホキシド系溶媒、水を挙げることができる、これらの2種類以上を混合して用いることもできる。これらの中でも、塩化メチレン、テトラヒドロフラン、ジメチルホルムアミド等が好ましい。

[0063]



[0064]

脱離基Yを有する化合物(3)はアルコール誘導体(2)から公知の方法によって水酸基を脱離基に変換することにより製造することができる。Yで示される脱離基としては、ハロゲン原子(塩素原子、臭素原子、沃素原子等)、ハロゲン化されていてもよい C_1-6 アルキルスルホニルオキシ基(メタンスルホニルオキシ、エタンスルホニルオキシ、トリフルオロメタンスルホニルオキシ等)、置換基を有していてもよい C_6-1 の芳香族炭化水素スルホニルオキシ基等が挙げられる。芳香族炭化水素スルホニルオキシ基の置換基としては、 $1 \sim 3$ 個のハロゲン原子、ハロゲン化されていてもよい C_1-6 アルキル基、 C_1-6 アルコキシ基等が挙げられる。脱離基の好ましい例としては、ベンゼンスルホニルオキシ基、p-hルエンスルホニルオキシ基、1-tフタレンスルホニルオキシ基等が挙げられる。

[0065]

また、スルフィド化合物(1 a)の別途合成法として、アルコール誘導体(2)とチオール化合物(R^3 – S H)との光延反応を挙げることができる。具体的には、アルコール誘導体(2)と $1\sim3$ 当量のチオール化合物(R^3 – S H)を、 $1\sim3$ 当量のトリアリールホスフィン(例えば、トリフェニルホスフィンなど)もしくはトリアルキルホスフィン(例えば、トリブチルホスフィン)、及び $1\sim2$ 当量のアゾジカルボン酸化合物(例えば、アゾジカルボン酸ジエチル、アゾジカルボン酸ジイソプロピル、アゾジカルボン酸ジピペリジンアミド、アゾジカルボン酸ビスジメチルアミド)の共存下に溶媒中で反応させることにより化合物(1 a)を製造できる。

[0066]

反応温度は通常 $-20\sim150$ ℃、好ましくは0 ℃ -8.0 ℃である。反応時間は通常0 . 5 時間-5 日である。溶媒としては、エーテル系溶媒、ハロゲン系溶媒、芳香族系溶媒を挙げることができ、これらの2 種類以上を混合して用いることもできる。これらの中では、テトラヒドロフランが好ましい。

[0067]

2) <u>スルフィニル化合物 (1 b) の製造法</u>

本発明中のスルフィニル化合物 (1b) は、下記のように、スルフィド化合物 (1a) を溶媒中で酸化剤により酸化することにより製造することができる。

[0068]



【化3】

[0069]

(式中、 $R^1 \sim R^4$ は前記と同じものを示す。)

[0070]

反応温度は通常-20℃~200℃、好ましくは0℃~100℃であり、反応時間は通常1時間~7日間、好ましくは0.5時間~2日間である。溶媒としては、アルコール系溶媒、エーテル系溶媒、ハロゲン系溶媒、芳香族系溶媒、ニトリル系溶媒、アミド系溶媒、ケトン系溶媒、スルホキシド系溶媒、水を挙げることができ、これらの2種類以上を混合して用いることもできる。これらの中では、塩化メチレン、クロロホルム、メタノール、エタノール等が好ましい。

[0071]

酸化剤としては、過酸化水素、有機過酸化合物(例えば、過酢酸、メタークロロ過安息香酸)、メタ過沃素酸塩(例えば、メタ過沃素酸ナトリウム)、硝酸アシル、四酸化二窒素、ハロゲン、Nーハロゲン化合物(例えば、Nークロロコハク酸イミド、Nープロモコハク酸イミド)、ヒドロペルオキシド(例えば、tープチルヒドロペルオキシド)、ヨードベンゼンジアセテート、ヨードベンゼンジクロリド、ジ亜塩素酸 tープチル、塩化スルフリル、一重項酸素、オゾン、セレンオキシド、セレニン酸等が挙げられる。

[0072]

具体的な反応条件の例を挙げると、塩化メチレン、テトラヒドロフランー水、メタノール等の溶媒中で、スルフィド化合物(1a)を $1\sim2$ 当量のメタークロロ過安息香酸、過沃素酸ナトリウム、又は過酸化水素により、 $0\sim1$ 00℃で約1時間から2日間処理することにより、スルフィニル化合物(1b)を製造することができる。

[0073]

また、光学活性なスルホキシド(1b)を製造する場合には、酸化剤として、チタニウムテトライソプロポキシド/光学的に純粋な酒石酸ジエチル/tーブチルヒドロペルオキシド、チタニウムテトライソプロポキシド/光学的に純粋な酒石酸ジエチル/過酢酸等を用いればよい。

[0074]

3-1) スルホニル化合物 (1 c) の製造法

本発明中のスルホニル化合物(1c)は、下記のように、スルフィド化合物(1a)又はスルフィニル化合物(1b)を溶媒中で酸化剤により酸化することにより製造することができる。

[0075]



【化4】

[0076]

(式中、 $R^1 \sim R^4$ は前記と同じものを示す。)

[0077]

反応温度は通常-20 \mathbb{C} ~ 150 \mathbb{C} 、好ましくは0 \mathbb{C} ~ 100 \mathbb{C} であり、反応時間は通常0.1 時間 ~ 7 日間、好ましくは1 時間 ~ 5 日間である。

[0078]

溶媒としては、アルコール系溶媒、エーテル系溶媒、ハロゲン系溶媒、芳香族系溶媒、カルボン酸系溶媒、ニトリル系溶媒、アミド系溶媒、ケトン系溶媒、スルホキシド系溶媒、水を挙げることができ、これらの2種類以上を混合して用いることもできる。これらの中では、塩化メチレン、クロロホルム、メタノール、エタノール、酢酸、水等が好ましい

[0079]

酸化剤としては、過酸化水素、過酸化水素-遷移金属触媒(例えば、アンモニウムモリプデート、塩化鉄(III)など)、有機過酸化合物(例えば、過酢酸、メタークロロ過安息香酸など)メタ過沃素酸塩(例えば、メタ過沃素酸ナトリウムなど)、ペルオキシ硫酸カリウム、過マンガン酸塩(例えば、過マンガン酸カリウムなど)、過ホウ酸ナトリウム、ハロゲン、Nーハロゲン化合物(例えば、Nークロロコハク酸イミド、Nーブロモコハク酸イミドなど)、ヒドロペルオキシド(例えば、tーブチルヒドロペルオキシドなど)、ヨードベンゼンジアセテート、ヨードベンゼンジクロリド、ジ亜塩素酸類(例えば、次亜塩素酸ナトリウム、ジ亜塩素酸 tーブチルなど)、一重項酸素、オゾン、セレンオキシド、セレニン酸などが用いることができる。好ましい反応条件としては、例えば、スルフィド化合物(1 a)と2~5 当量の酸化剤(例えば、メタークロロ過安息香酸、過沃素酸ナトリウム、過酸化水素、過酸化水素ーアンモニウムモリブデートなど)を塩化メチレン、テトラヒドロフランー水、またはメタノール中0℃~100℃で約1時間~5日間反応させればよい。

[0800]

3-2) スルホニル化合物 (1 c) の製造法

スルホニル化合物(1c)は、下記の方法によっても製造可能である。

[0081]



【化5】

[0082]

[式中、 Y^1 は脱離基もしくは水酸基を示し、 $R^1 \sim R^4$ は前記と同じものを示す。] 【0083】

公知の方法により又はその方法を準用することにより製造できるスルホニル化合物(1d)を塩基存在下に求電子試薬(R^2-Y^1)と反応させることにより、種々の R^2 基を有するスルホニル化合物(1c)を製造することができる。

[0084]

具体的には、化合物(1 d)に対し、当量~過剰量の塩基の存在下、当量~過剰量のR $^2-Y^1$ を反応させる。反応温度は通常-78 $^{\circ}$ $^{\circ}$ $^{\circ}$ 00 $^{\circ}$ 0であり、反応時間は通常 0.5時間~1日である。

[0085]

溶媒としては、エーテル系溶媒、ハロゲン系溶媒、芳香族系溶媒、ニトリル系溶媒、アミド系溶媒などを単独あるいは混合して用いることができる。中でも、テトラヒドロフラン、ジメトキシエタン、ジエチルエーテル、ジメチルホルムアミド、トルエンなどが好ましい。

[0086]

 Y^1 で示される脱離基としては、ハロゲン原子(塩素原子、臭素原子、沃素原子等)、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキルスルホニルオキシ基(メタンスルホニルオキシ基、エタンスルホニルオキシ基、トリフルオロメタンスルホニルオキシ基等)、置換基を有していてもよい C_{6-10} 芳香族炭化水素スルホニルオキシ基等が挙げられる。芳香族炭化水素スルホニルオキシ基の置換基としては、 $1\sim3$ 個のハロゲン原子、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキル基、 C_{1-6} アルコキシ基等が挙げられる。置換基を有していてもよい C_{6-10} 芳香族炭化水素スルホニルオキシ基の具体例としては、ベンゼンスルホニルオキシ基、p-hルエンスルホニルオキシ基、1-tフタレンスルホニルオキシ基、1-tフタレンスルホニルオキシ基等が挙げられる。

[0087]

塩基としては、アルキルリチウム(例えば、nーブチルリチウム、sーブチルリチウム、tーブチルリチウム);アルカリ金属又はアルカリ土類金属の水素化物(例えば、水素化リチウム、水素化ナトリウム、水素化カリウム、水素化カルシウム);アルカリ金属又はアルカリ土類金属のアミド類(例えば、リチウムアミド、ナトリウムアミド、リチウムジシクロヘキシルアミド、リチウムヘキサメチルジシラジド、ナトリウムヘキサメチルジシラジド、カリウムヘキサメチルジシラジド、ナトリウムへキサメチルジシラジド、カリウムへキサメチルジシラジド、ナトリウムへキサメチルジシラジド、カリウムベキサメチルジシラジド、ナトリウムベキサメチルジシラジド、カリウムメトキシド、ナトリウムエトキシド、カリウム tーブトキシド);アルカリ金属、アルカリ土類金属又は銀の炭酸塩(例えば、炭酸ナトルウム、水酸化バリウム);アルカリ金属、アルカリ土類金属又は銀の炭酸塩(例えば、炭酸ナトリウム、炭酸カリウム、炭酸セシウム、炭酸銀);アルカリ金属の炭酸水素塩(例えば、炭酸水素ナトリウム、炭酸水素カリウム);酸化銀等が挙げられる。

[0088]

3-4) スルホニル化合物 (1 c) の製造法



本発明中のスルホニル化合物(1c)は、下記のように、化合物(3)を R^3-SO_2 M^+ (5)で表されるスルフィン酸のアルカリ金属、アルカリ土類金属又はテトラブチルアンモニウム塩と反応させることによっても製造することができる。

【0089】 【化6】

[0090]

(式中、Yは脱離基を示し、 M^+ は金属イオンを示し、 $R^1 \sim R^4$ は前記と同じものを示す。)

[0091]

具体的には、化合物(3)を当量~過剰量のスルフィン酸又はその塩(5)と溶媒中で反応させる。反応温度は通常-20 $^{\circ}$ $^{\circ}$ 200 $^{\circ}$ 、好ましくは室温 $^{\circ}$ 100 $^{\circ}$ である。化合物(3)またはスルフィン酸塩(5)の種類によっては、これよりも高い反応温度が好ましい場合もあり、また、封管中で反応させることが好ましい場合がある。反応時間は通常0.5時間 $^{\circ}$ 3日間であり、好ましくは0.5時間 $^{\circ}$ 1日間である。

[0092]

溶媒としては、アルコール系溶媒、エーテル系溶媒、ハロゲン系溶媒、芳香族系溶媒、 ニトリル系溶媒、アミド系溶媒、ケトン系溶媒、スルホキシド系溶媒、水などを挙げるこ とができ、これらを混合して用いることもできる。これらの中では、ブタノール、ジメト キシエタン、N-メチルピロリドン、ジメチルホルムアミド等が好ましい。

[0093]

以上で例示した本発明化合物 (1) の製造方法においては、窒素原子、水酸基、カルボキシル基等の置換基を保護する必要がある場合もあり、その場合には適宜除去可能な公知の一般的な保護基を用いてもよく、これらの保護基は必要な時に有機化学的一般的な方法により除去できる。

[0094]

上記の方法により製造したスルフィド化合物(1a)、スルフィニル化合物(1b)およびスルホニル化合物(1c)の $R^1 \sim R^4$ 中における1もしくは複数の置換基は、さらに構造変換することも可能である。例えば、 $R^1 \sim R^4$ のいずれかに1, 3 — ジオキソランー2 — イル基で置換されている置換基を有している場合には、公知の方法によりこれを加水分解してホルミル基で置換された化合物に変換することができる。ホルミル基は公知の方法によりカルボン酸、アミノメチル基又はヒドロキシメチル基等に変換することができる。さらに、そのヒドロキシメチル基の水酸基部分は公知の方法により、エステル、カルボネート、カルバメート、ハロゲン、又はスルホネートなどの基へ変換することができる。さらには、それらの基をアルコキシ、アミン、アミド、又はスルフィドなどの基を変換することができる。このような変換は水酸基以外の様々な官能基についても可能である。その変換方法は公知の技術で行うことができる。さらに、具体的な例を示すならば、例えば R^2 が2 — クロロー 4 — ピリジル基である場合には、アルキルアミン、ジアルキルアミン、ベンジルアミン、ピロリジン、ピペリジン、モルホリンなどの各種のアミンと反応させることにより、2位のクロロ基をこれらのアミンにより置換したピリジン誘導体を



製造することができる。この場合、3,4ージメトキシベンジルアミンを用いれば、3,4ージメトキシベンジルアミノピリジン誘導体が得られ、それをトリフルオロ酢酸または硝酸二アンモニウムセリウムで処理すれば、2ーアミノピリジン誘導体を製造することができる。さらに、2ーアミノピリジン誘導体を、ピリジン存在下、メタンスルホニルクロリドで処理すれば、2ーメタンスルホニルアミノピリジン誘導体に変換することができる。これらの変換工程に用いる試薬、溶媒及び反応条件は、この分野の当業者に周知のものを用いればよい。

[0095]

上記の方法により製造した本発明の化合物 (1) は、一般的な方法により塩または溶媒和物に導くこともできる。

[0096]

本発明の化合物(1)は、 β アミロイド蛋白の産生・分泌を強力に阻害するので、 β アミロイド蛋白の産生・分泌異常に起因する疾患、例えばアルツハイマー病、ダウン症、その他のアミロイド沈着に関係する疾患の予防治療薬として有用である。

[0097]

本発明化合物を人体用の医薬として使用する場合、投与量は成人一日当たり1mgから1g、好ましくは10mgから300mgの範囲である。また動物用としての投与量は、投与の目的(治療或いは予防)、処置すべき動物の種類や大きさ、感染した病原菌の種類、程度によって異なるが、一日量として一般的には動物の体重1kg当たり0.1mgから200mg、好ましくは0.5mgから100mgの範囲である。この一日量を一日1回、あるいは2~4回に分けて投与する。また一日量は必要によっては上記の量を超えてもよい。

[0098]

本発明化合物を含有する医薬組成物は投与法に応じ適当な製剤を選択し、通常用いられている各種製剤の調製法にて調製できる。本発明化合物を主剤とする医薬組成物の剤形としては例えば錠剤、散剤、顆粒剤、カプセル剤や、液剤、シロップ剤、エリキシル剤、油性ないし水性の懸濁液等を経口用製剤として例示できる。

[0099]

注射剤としては製剤中に安定剤、防腐剤、溶解補助剤を使用することもあり、これらの補助剤を含むこともある溶液を容器に収納後、凍結乾燥等によって固形製剤として用時調製の製剤としてもよい。また一回投与量を一の容器に収納してもよく、また多投与量を一の容器に収納してもよい。

[0100]

また外用製剤として液剤、懸濁液、乳濁液、軟膏、ゲル、クリーム、ローション、スプレー、貼付剤等を例示できる。

[0101]

固形製剤としては本発明化合物とともに薬学上許容されている添加物を含み、例えば充填剤類や増量剤類、結合剤類、崩壊剤類、溶解促進剤類、湿潤剤類、潤滑剤類等を必要に応じて選択して混合し、製剤化することができる。

[0102]

液体製剤としては溶液、懸濁液、乳液剤等を挙げることができるが添加剤として懸濁化剤、乳化剤等を含むこともある。

【実施例1】

[0103]

以下、本発明を実施例を挙げて具体的に説明するが、本発明の範囲は下記実施例に限定されることはない。なお、以下の実施例においてE体、Z体の記載がしていない場合、得られる化合物はE体又はZ体のいずれか一方である。

[0104]

参考例 1: 2-[(4- クロロフェニル) スルホニルメチル] -1, 4-ジフルオロベンゼン

[0105]



【化7】

[0106]

方法1:1) 0 \mathbb{C} において、2,5-ジフルオロベンジルアルコール(5.00g,34.7 mmol)のテトラヒドロフラン(150ml)溶液に4-クロロベンゼンチオール(5.45g,38.2 mmol)、トリフェニルホスフィン(11.1g,41.6 mmol)、およびアゾジカルボン酸ジイソプロピル(8.16ml,41.6 mmol)を順じ加えた。反応溶液を室温で4日間攪拌した後、濃縮した。得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(1% 酢酸エチル—ヘキサン)で精製し、2-[(4-クロロフェニル)チオメチル]-1,4-ジフルオロベンゼン(2.68g,29%)を無色油状物として得た。

[0107]

 1 H-NMR (400MHz, CDCl₃) δ : 4.04 (2H, s), 6.85-7.00 (3H, m), 7.23 (4H, s).

[0108]

2) 0 \mathbb{C} において、 $2-[(4-\rho \Box \Box \Box z = D)$ チオメチル] -1, $4-\tilde{\upsilon} \Box D$ $\upsilon \ddot{\upsilon} \Box \upsilon \ddot{\upsilon}$ (271 mg, 1.00 mm o 1) の塩化メチレン (5 m 1) 溶液に $3-\rho \Box \Box \ddot{\upsilon}$ 安息香酸 (225 mg, 1.30 mm o 1) を加えた後、室温で 15 時間攪拌した。反応溶液を塩化メチレンで希釈後、飽和炭酸水素カリウム水溶液、および飽和食塩水で洗浄した、乾燥(MgSO4)後、濃縮した。得られた残渣を塩化メチレン (5 m 1) に溶解し、0 \mathbb{C} に冷却した後、 $3-\rho \Box \Box \ddot{\upsilon} \ddot{\upsilon}$ 会を塩化メチレンで希釈後、飽和炭酸水素カリウム水溶液、および飽和食塩水で洗浄した。反応溶液を塩化メチレンで希釈後、飽和炭酸水素カリウム水溶液、および飽和食塩水で洗浄した。乾燥(MgSO4)後、濃縮し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(9%酢酸エチル—ヘキサン)で精製し標記化合物(210 mg、69%)を無色固体物質として得た。

[0109]

 1 H-NMR (400MHz, CDC1₃) δ : 4. 36 (2H, s), 6. 91 (1H, td, J=9. 0, 4. 4Hz), 6. 99-7. 06 (1H, m), 7. 11 (1H, ddd, J=8. 3, 5. 6, 3. 2Hz), 7. 45 (2H, d, J=8. 8Hz), 7. 62 (2H, d, J=8. 8Hz).

 $MS (m/z) : 303 (M^+ + H)$.

[0110]

方法2:1) $4-\rho$ ロロベンゼンチオール(3.86g,26.6mmol)のN,N-ジメチルホルムアミド(120ml)溶液に炭酸カリウム(4.00g,29.0mmol)、および2ーブロモメチルー1,4ージフルオロベンゼン(5.00g,24.2mmol)を加えた後、室温で3時間攪拌した。反応溶液に飽和塩化アンモニウム(50ml)、および水(20ml)を加えた後、ジエチルエーテルで抽出した。抽出液を合し、水および飽和食塩水で洗浄し、次いで乾燥(MgSO4)、濃縮した。得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(1% 酢酸エチル—ヘキサン)で精製し、2ー[(4ークロロフェニル)チオメチル]ー1,4ージフルオロベンゼン(6.41g,98%)を無色油状物として得た。

[0111]



2) 0 Cにおいて、 $2-[(4-\rho \Box \Box \Box z = n)$ チオメチル] -1, $4-i \Box z \Box z \Box z \Box v$ (6.54g, 24.1mmol) のメタノール(100ml) 溶液に $H_2O(16.4ml)$ 、 $30\%H_2O_2$ (16.4ml, 145mmol)、および七モリブデン酸六アンモニウム四水和物(425mg, 0.344mmol)を加え、1 時間攪拌した後、室温で15 時間攪拌した。析出した固体をろ取し、ろ液を約半量まで濃縮した。得られた水溶液を塩化メチレンで抽出した後、先に得られた固体を抽出液に溶解し、次いで水、および飽和食塩水で順じ洗浄した。乾燥($MgSO_4$)後、濃縮し、得られた残渣をヘキサンより再結晶し標記化合物(6.34g, 87%)を無色針状結晶として得た。

[0112]

方法3:4-クロロベンゼンスルフィン酸ナトリウム(19.0g, 95.5mmol) のブタノール(200ml)懸濁液に2-ブロモメチルー1, 4-ジフルオロベンゼン(12.3ml, 95.5mmol)を加えた後、5時間加熱還流した。析出した固体をろ取し、塩化メチレンに溶解した後、飽和食塩水で洗浄し、乾燥($MgSO_4$)した。濃縮後、得られた固体をヘキサンより再結晶し標記化合物(12.3g, 43%)を無色針状結晶として得た。得られたろ液を塩化メチレンで抽出し、抽出液を水、および飽和食塩水で洗浄し、乾燥($MgSO_4$)後、濃縮した。得られた固体をヘキサンで洗浄し、次いでジエチルエーテルに溶解し、不要物を除去した後、濃縮した。得られた固体をヘキサンより再結晶し標記化合物(12.7g, 44%)を得た。

[0113]

参考例2:4-(4-クロロフェニルスルホニルメチル)ピリジン

【0114】 【化8】

[0115]

4-クロロメチルピリジン塩酸塩(1.26g,7.65mmol)、4-クロロベンゼンスルフィン酸ナトリウム(1.52g,7.65mmol)および酢酸カリウム(1.50g,15.3mmol)の1-プロパノール(50ml)溶液を70 $\mathbb C$ 加熱下 8 時間攪拌した。反応液を室温まで冷却後、減圧濃縮した。得られた濃縮残渣をショートカラム(シリカゲル、酢酸エチル)に通し溶出液を減圧濃縮した。得られた濃縮残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、ヘキサン:酢酸エチル(=2:3)溶出液より得た分画を減圧濃縮し、標記化合物(1.26g,62%)を白色固体として得た。

[0116]

 $MS (m/z) : 268 (M^+ + H)$.

[0117]

参考例 3: 2-[(2,5-ジフルオロフェニル)-ヒドロキシメチル] ピリジン 【<math>0118】



【化9】

[0119]

2-プロモピリジン(572μ l, 6mmol)のテトラヒドロフラン(10ml)溶液にアルゴン雰囲気下、-78℃で、n-プチルリチウム(3.92ml, 6mmol)を滴下し、30分間攪拌した。この褐色溶液に、2, 5-ジフルオロベンズアルデヒド(655μ l, 6mmol)を滴下して、室温にまで徐々に昇温した。反応液に水を加えた後、酢酸エチルにて抽出した。溶媒を乾燥後、減圧下濃縮して得られた残渣をシリカゲルクロマトグラフィーで精製して、標記化合物(120mg, 9%)を白色固体として得た

[0120]

 1 H-NMR (400MHz, CDC13) δ : 5. 45 (1H, br), 6. 08 (1 H, s), 6. 87-7. 15 (3H, m), 7. 2-7. 3 (2H, m), 7. 65 (1H, m), 8. 56 (1H, m).

mp: 65-66 ℃.

[0121]

参考例 4:2-[クロロー(2,5-ジフルオロフェニル)メチル]-3-メチルピリジン塩酸塩

[0122]

【化10】

[0 1 2 3]

2-プロモ-3-メチルピリジン($510\,\mathrm{mg}$, $3\,\mathrm{mmo}\,1$)のテトラヒドロフラン($2.0\,\mathrm{m}\,1$)溶液にアルゴン雰囲気、氷冷下、イソプロピルマグネシウムクロリドのテトラヒドロフラン溶液($1.5\,\mathrm{m}\,1$, $3\,\mathrm{mm}\,\mathrm{o}\,1$)を滴下し、室温にて $60\,\mathrm{O}\,$ 間攪拌した。この褐色溶液に、氷冷下で2, 5-ジフルオロベンズアルデヒド($328\,\mu\,1$, $3\,\mathrm{mm}\,\mathrm{o}\,1$)を滴下して、室温にまで徐々に昇温した。反応液に飽和塩化アンモニウム水溶液を加えた後、酢酸エチルにて抽出した。溶媒を乾燥後、減圧下濃縮して得られた残渣をシリカゲルクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル=8:1)で精製して、標記化合物を含む混合物を得た。これに、塩化チオニル($2.0\,\mathrm{m}\,1$)及びジメチルホルムアミドを一滴加え、室温にて14時間攪拌した。過剰の塩化チオニルを減圧下留去すると白色沈殿が得られた。これをヘキサン及びジエチルエーテルとトリチュレーションして標記化合物($10\,\mathrm{mg}$, 12%)を得た。

[0124]

 1 H-NMR (400MHz, CDCl₃) δ : 2. 37 (3H, s), 6. 95-7. 10 (2H, m), 7. 28 (1H, s), 7. 7-7. 8 (2H, m), 8. 11 (1H, d, J=6. 3Hz), 8. 72 (1H, d, J=4. 9Hz).

mp:118-119°C.

 $MSm/z:254(M^++H)$.

[0125]



【0126】 【化11】

[0127]

2-ブロモー5-メチルピリジン(510 mg,3 mm o 1)のテトラヒドロフラン(2 m 1)溶液にアルゴン雰囲気、氷冷下、イソプロピルマグネシウムクロリドのテトラヒドロフラン溶液(1.5 m 1,3 mm o 1)を滴下し、室温にて60 分間攪拌した。この褐色溶液に、氷冷下で2,5-ジフルオロベンズアルデヒド(328 μ 1,3 mm o 1)を滴下して、室温にまで徐々に昇温した。反応液に飽和塩化アンモニウム水溶液を加えた後、酢酸エチルにて抽出した。溶媒を乾燥後、減圧下濃縮して得られた残渣をシリカゲルクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル=5:1)で精製して、標記化合物(130 mg,18%)を油状物質として得た。

[0128]

 1 H-NMR (400MHz, CDCl₃) δ : 2. 31 (3H, s), 5. 38 (1H, br), 6. 04 (1H, s), 6. 83-7. 18 (4H, m), 7. 44 (1H, dd, J=2.0, 8.0Hz), 8. 37 (1H, m).

 $MSm/z:236(M^++H)$.

[0129]

参考例 6:2-[(2,5-ジフルオロフェニル)-ヒドロキシメチル]-4-メチルピ リジン

[0130]

【化12】

[0131]

[0132]

 1 H-NMR (400MHz, CDCl₃) δ : 2. 30 (3H, s), 5. 48 (1H, br-s), 6. 02 (1H, s), 6. 83-7. 13 (5H, m), 8. 38 (1H, m).

mp: 105-106 °C.

 $MSm/z:236(M^++H)$.

[0133]





参考例7:2-プロモー3-メトキシピリジン

[0134]

【化13】

[0135]

窒素雰囲気下、メタノール($10\,\mathrm{ml}$)に氷冷下水素化ナトリウム($605\,\mathrm{mg}$, $15.1\,\mathrm{mmol}$)をゆっくり加え、 $20\,\mathrm{分後}(2-7)\,\mathrm{ut-3}-\mathrm{ut}$ ドロキシピリジン($2.5\,\mathrm{g}$, $14.4\,\mathrm{mmol}$)のジメチルホルムアミド($20\,\mathrm{ml}$)溶液を加えた。混合液から減圧下にメタノールを留去して、ヨウ化メチル($0.94\,\mathrm{ml}$, $15.1\,\mathrm{mmol}$)を加えて、 $3\,\mathrm{bh}$ 間室温にて攪拌した。反応液を濃縮乾固した後、水($50\,\mathrm{ml}$)とエーテル($50\,\mathrm{ml}$)を加えた。有機層を分取して、飽和重曹水、飽和食塩水で洗浄した。抽出液を無水硫酸マグネシウムで乾燥、減圧下溶液を濃縮して、シリカゲルクロマトグラフィー($0.5\,\mathrm{mm}$)を得た。

[0136]

 1 H-NMR (400MHz, CDCl₃) δ :3.90 (3H, s), 7.12 (1H, m), 7.21 (1H, dd, J=4.8, 8.0Hz), 7.97 (1H, m). mp:34 °C.

[0137]

参考例8:3-アリルオキシ-2-プロモピリジン

[0138] 【化14]



[0139]

2 - ブロモー 3 - メトキシピリジンと同様に合成し、油状物質として標記化合物(2.35g, 76%)を得た。

[0140]

[0141]

参考例 9 : 2-[(2,5-i)フルオロフェニル) -ヒドロキシメチル] -3-メトキシピリジン

[0142]

【化15】

[0143]

2ーブロモー3ーメトキシピリジン(564mg,3mmol)のテトラヒドロフラン(2ml)溶液にアルゴン雰囲気、氷冷下、イソプロピルマグネシウムクロリドのテトラヒドロフラン溶液(1.5ml,3mmol)を滴下し、室温にて60分間攪拌した。この褐色溶液に、氷冷下で2,5ージフルオロベンズアルデヒド(328 μ l,3mmol)を滴下して、室温にまで徐々に昇温した。反応液に飽和塩化アンモニウム水溶液を加えた後、酢酸エチルにて抽出した。溶媒を乾燥後、減圧下濃縮して得られた針状晶をヘキサンよりトリチュレーションして標記化合物(660mg,88%)を得た。

[0144]

 $^{-1}$ H-NMR (400MHz, CDCl₃) δ : 3. 71 (3H, s), 5. 56 (1H, br, J=6.0Hz), 6. 16 (1H, d, J=6.0Hz), 6. 75-7. 0 0 (3H, m), 7. 14 (1H, m), 7. 26 (1H, m), 8. 18 (1H, m)

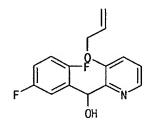
mp: 94 − 95 °C.

 $MSm/z:252(M^++H)$.

[0145]

参考例10:3-アリルオキシー2-[(2,5-ジフルオロフェニル)-ヒドロキシメチル]ピリジン

【0146】



[0147]

参考例 8 で得た 3- アリルオキシー2- ブロモピリジン(642 mg, 3 mm o 1)のテトラヒドロフラン(2 m 1)溶液にアルゴン雰囲気、氷冷下、イソプロピルマグネシウムクロリドのテトラヒドロフラン溶液(1.5 m 1, 3 mm o 1)を滴下し、室温にて 6 0分間攪拌した。この褐色溶液に、氷冷下で 2 , 5- ジフルオロベンズアルデヒド(32 8 μ 1, 3 mm o 1)を滴下して、室温にまで徐々に昇温した。反応液に飽和塩化アンモニウム水溶液を加えた後、酢酸エチルにて抽出した。溶媒を乾燥後、減圧下濃縮して得られた残渣をシリカゲルクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル=4:1)で精製して、標記化合物(375 mg, 45%)を油状物質として得た。

[0148]

 1 H-NMR (400MHz, CDCl₃) δ : 4. 38 (1H, m), 4. 44 (1H, m), 5. 16 (1H, m), 5. 18 (1H, m), 5. 61 (1H, br, J=6.4Hz), 5. 78 (1H, m), 6. 17 (1H, d, J=6.0Hz), 6. 73 -6. 96 (3H, m), 7. 10 (1H, m), 7. 22 (1H, m), 8. 19 (1

出証特2004-3070094

H, m).

 $MSm/z:278(M^++H)$.

[0149]

参考例11:3-[(2,5-ジフルオロフェニル)-ヒドロキシメチル] ピリジン

【0150】 【化17】

[0151]

3-プロモピリジン(286μ 1, 3mmo1)のテトラヒドロフラン(2m1)溶液にアルゴン雰囲気、氷冷下、イソプロピルマグネシウムクロリドのテトラヒドロフラン溶液(1.5m1, 3mmo1)を滴下し、室温にて60分間攪拌した。この褐色溶液に、氷冷下で2, 5-ジフルオロベンズアルデヒド(328μ 1, 3mmo1)を滴下して、室温にまで徐々に昇温した。反応液に飽和塩化アンモニウム水溶液を加えた後、酢酸エチルにて抽出した。溶媒を乾燥後、減圧下濃縮して得られた残渣をシリカゲルクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル=1:1)で精製して、標記化合物(296mg, 45%)を針状晶として得た。

[0152]

 1 H-NMR (400MHz, CDCl₃) δ:3.76 (1H, br), 6.10 (1 H, s), 6.88-6.98 (2H, m), 7.20-7.30 (2H, m), 7.70 (1H, m), 8.42 (1H, d, J=4.8Hz), 8.53 (1H, m). mp:79-80°C.

[0153]

参考例12:<u>5-[(2,5-ジフルオロフェニル)-ヒドロキシメチル]ピリミジン</u> 【0154】 【化18】

[0155]

参考例11と同様の方法により、5-プロモピリミジンから、標記化合物(117mg, 18%)を油状物質として得た。

[0156]

¹ H-NMR (400MHz, CDCl₃) δ:6.12 (1H, s), 6.90-7.02 (2H, m), 7.26 (1H, m), 8.70 (2H, s), 9.04 (1H, s).

 $MSm/z:205(M^{+}-OH)$

[0157]

参考例13: 2-[(t-ブトキシカルボニルオキシ)-(2,5-ジフルオロフェニル) メチル] -1-メチル-1 H-ベンゾイミダゾール

[0158]

【化19】

[0159]

2, 5-ジフルオロベンズアルデヒド(164μ l, 1.5mmol)、1-メチルベンゾイミダゾール(132mg, 1mmol)、ジーt-ブチルジカーボネート(252μ l, 1.1mmol)のアセトニトリル(3ml)溶液を室温下、20時間攪拌した。生じた沈殿をろ取し、これをヘキサンからトリチュレーションし標記化合物(310mg, 83%)を白色固体として得た。

[0160]

 $mp: 163-164 ^{\circ}C.$

 $MSm/z:375(M^++H)$.

[0161]

参考例14: 2-[(t-プトキシカルボニルオキシ)-(2,5-ジフルオロフェニル) メチル]-1-メチル-5-クロロ-1 H-イミダゾール

[0162]

【化20】

[0163]

2, 5-ジフルオロベンズアルデヒド(327μ l, 3mmol)、5-クロロー1-メチルイミダゾール(187μ g, 2mmol)、ジーt-ブチルジカーボネート(504μ l, 2.2mmol)のアセトニトリル(6ml)溶液を室温下、20時間攪拌した。生じた沈殿をろ取し、これをヘキサンからトリチュレーションし標記化合物(472mg, 66%)を白色固体として得た。

[0164]

¹ H-NMR (400MHz, CDCl₃) δ:1. 48 (9H, s), 3. 67 (3H, s), 6. 88-7. 1 (4H, m), 7. 39 (1H, m).

mp: 125-126°C.

 $MSm/z:359(M^++H)$.

[0165]

参考例 15: 2-[(2,5-ジフルオロフェニル)-ヒドロキシメチル] チアゾール 【<math>0166】

【化21】

$$F \xrightarrow{F} S$$

[0167]

2-プロモチアゾール(180μ g, 2mmol)のテトラヒドロフラン(10ml)溶液に、-78℃で、n-プチルリチウム(1.40ml, 2.2mmol)を滴下し10分間攪拌した後に、2,5-ジフルオロベンズアルデヒド(238μ l, 2.2mmol)を加え、攪拌しながら徐々に0℃まで昇温した。塩化アンモニウム水溶液を加えて反応を停止させ、エーテルを加えた。エーテル層を水、飽和食塩水で洗浄した後に、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。ろ過後、溶液を減圧下濃縮した。残渣をシリカゲルクロマトグラフィー(0キサン:酢酸エチル=1:1)より精製し標記化合物(058mg, 079%)を油状物質として得た。

[0168]

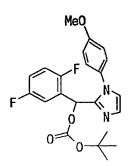
 1 H-NMR (400MHz, CDC1₃) δ : 3. 77 (1H, d, J=4.0Hz), 6. 33 (1H, d, J=4.0Hz), 6. 95-7.10 (2H, m), 7. 24 (1H, m), 7. 34 (1H, d, J=3.6Hz), 7. 75 (1H, d, J=3.6Hz),

 $MSm/z:228(M^++H)$.

[0169]

参考例 16: 2-[(t-プトキシカルボニルオキシ)-(2,5-ジフルオロフェニル) メチル] -1-(4-メトキシフェニル)-1H-イミダゾール

【0170】 【化22】



[0171]

2, 5-ジフルオロベンズアルデヒド(327μ 1, 3mmol)、1-(4-メトキシフェニル)イミダゾール(348mg, 2mmol)、ジーt-ブチルジカーボネート(504μ 1, 2.2mmol)のアセトニトリル(6ml)溶液を室温下、20時間攪拌した。これを濃縮し、シリカゲルクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル=5:1-1:1)により精製し標記化合物(774mg, 93%)を油状物質として得た。

[0172]

¹ H-NMR (400MHz, CDCl₃) δ:1. 40 (9 H, s), 3. 86 (3 H, s), 6. 76 (1 H, s), 6. 90-7. 00 (4 H, m), 7. 02 (1 H, s), 7. 11 (1 H, s), 7. 26 (2 H, m), 7. 33 (1 H, m).

 $MSm/z:417(M^++H)$.

[0173]

参考例17:5-クロロー2-ピリジンチオール

【0174】 【化23】

[0175]

2,5-ジクロロピリジン(296 mg,2.00 mm o 1)のエタノール(4 m 1)溶液にチオ尿素(152 mg,2.00 mm o 1)を加えた後、18時間加熱還流した。反応混合物を室温まで冷却した後、水酸化カリウム(198 mg,3.00 mm o 1)の水(1 m 1)溶液を加え、3時間加熱還流した。反応混合物を室温まで冷却した後、水を加え、ジクロロメタンにて洗浄した。水層を酢酸にて酸性とした後、ジクロロメタンにて抽出した。有機層を無水硫酸ナトリウムにて乾燥し、ろ過後、ろ液を減圧濃縮し、得られた固体をジエチルエーテルにて洗浄後、ろ取し、標記化合物(83 mg,0.57 mm o 1,29%)を黄色粉末として得た。

[0176]

 1 H-NMR (400MHz, CDCl₃) δ : 7. 35 (1H, dd, J=9. 3, 2 . 4Hz), 7. 46 (1H, d, J=9. 3Hz), 7. 64 (1H, d, J=2. 4Hz).

 $MSm/z:146(M^++H)$.

[0177]

参考例18:<u>2,5-ジフルオロフェニルー4-ピリジルメタノール</u>

【0178】 【化24】

[0179]

1ーブロモー2,5ージフルオロベンゼン(1.08ml,9.60mmol)のテトラヒドロフラン(30ml)溶液を-78 $\mathbb C$ にて攪拌し、n-ブチルリチウムのヘキサン溶液(7.32ml,11.5mmol)を加えた。反応混合物を-78 $\mathbb C$ にて4ーピリジンカルボキシアルデヒド(0.764ml,8.00mmol)のテトラヒドロフラン(10ml)溶液に加え、同温にて30分間攪拌した。反応混合物を室温まで昇温後、ジエチルエーテルを加え、飽和重曹水にて洗浄した。有機層を無水硫酸ナトリウムにて乾燥、ろ過後、ろ液を減圧濃縮し、得られた残渣をフラッシュシリカゲルクロマトグラフィーに付した。ヘキサン:酢酸エチル=7:3 溶出部より得た分画を減圧濃縮し、得られた固体をジイソプロピルエーテルにて洗浄後、ろ取し、標記化合物(1.15g,5.20mmol,65%)を白色粉末として得た。

[0180]

 1 H-NMR (400MHz, CDCl₃) δ : 4. 25 (1H, brs), 6. 09 (1H, s), 6. 89-7. 05 (2H, m), 7. 14-7. 23 (1H, m), 7. 34 (2H, d, J=5. 4Hz), 8. 44 (2H, d, J=5. 4Hz).

[0181]

参考例19:テトラヒドロチオピラン-4-オール

[0182]

ページ: 29/

【化25】

[0183]

テトラヒドロチオピランー 4 ーオン(5.00g, 4 3.0 mm o l)をメタノール(1 0 0 m l)に溶解し、氷冷下にて水素化ホウ素ナトリウム(1 .6 g, 4 2.3 mm o l)を加えた後、室温にて 1 4 時間攪拌した。反応混合物を減圧濃縮して得られた濃縮残渣に水(5 0 m l)を加え、 1 規定塩酸を用いて液性を弱酸性とした後、ジエチルエーテルにて抽出した。抽出液を、 1 規定塩酸、飽和重曹水、飽和食塩水の順に洗浄後、有機層を無水硫酸マグネシウムにて乾燥した。 5 3 7 .2 mm o 1, 1 8 7 %)を淡黄褐色固体として得た。

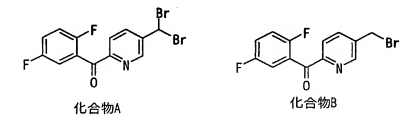
[0184]

 1 H-NMR (400MHz, CDCl3) δ :1. 47 (1H, brs), 1. 64-1. 80 (2H, m), 2. 10-2. 24 (2H, m), 2. 55-2. 70 (2H, m), 2. 73-2. 88 (2H, m), 3. 60-3. 75 (1H, m). MSm/z:119 (M++H).

[0185]

参考例20:<u>5-ジブロモメチルー2-(2,5-ジフルオロベンゾイル)ピリジン(化</u>合物A)及び5-ブロモメチルー2-(2,5-ジフルオロベンゾイル)ピリジン(化合物B)

【0186】 【化26】



[0187]

参考例 5 で得られた 2-[(2,5-ジフルオロフェニル)-ヒドロキシメチル]-5-メチルピリジン(7.50g,31.9 mmol)の四塩化炭素(100 ml)溶液に、加熱還流下、<math>N-グロモスクシンイミド(17.0g,95.7 mmol)及び触媒量の 2,2 ーアゾビス(2-メチルプロピオニトリル)を加えて攪拌した。 2 4 時間還流した後に室温まで冷却、生じた沈殿をろ別した。これをチオ硫酸ナトリウム水溶液に加え、クロロホルムで抽出した。溶液を飽和重曹水、飽和食塩水で洗浄後、硫酸ナトリウムで乾燥した。溶液を減圧下濃縮して得られた残渣をシリカゲルクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル=10:1)で精製して標記化合物A(3.91g,31%)及び標記化合物B(3.34g,34%)を油状物質として得た。

[0188]

化合物A

 1 H-NMR (400MHz, CDCl₃) δ : 6. 70 (1H, s), 7. 12 (1H, m), 7. 24 (1H, m), 7. 39 (1H, m), 8. 12 (1H, d, J=8. 4Hz), 8. 19 (1H, dd, J=2. 0, 8. 4Hz), 8. 77 (1H, d, J=2. 0Hz).

 $MSm/z:392(M^++H)$.

[0189]

化合物B

 1 H-NMR (400MHz, CDCl₃) δ : 4. 52 (2H, s), 7. 12 (1H, m), 7. 21 (1H, m), 7. 39 (1H, m), 7. 94 (1H, dd, J=2.0, 8.0Hz), 8. 08 (1H, d, J=8.0Hz), 8. 67 (1H, d, J=2.0Hz).

 $MSm/z:313(M^++H)$.

[0190]

参考例 $2\ 1$: $[6-(2,5-i) 7 \nu + i]$ メ チルニアセタート

[0191]

【化27】

[0192]

得られた残渣をN, N-ジメチルホルムアミド(20m1) に溶解した。これに酢酸ナトリウム(4.59g,56mmol)を加えて70℃で17時間攪拌した。冷却後、酢酸エチル(100ml)に溶解し、水と飽和食塩水で洗浄した。溶液を無水硫酸マグネシウムで乾燥した後に溶液を減圧下濃縮した。得られた残渣をシリカゲルクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル=5:1)で精製して標記化合物(600mg,18%)を油状物質として得た。

[0193]

 1 H-NMR (400MHz, CDCl₃) δ : 2. 12 (3H, s), 5. 19 (2H, s), 7. 10 (1H, m), 7. 19 (1H, m), 7. 37 (1H, s), 7. 8 (1H, dd, J=2. 4, 8. 0Hz), 8. 07 (1H, d, J=8. 0Hz), 8. 62 (1H, d, J=2. 4Hz).

 $MSm/z:292(M^++H)$.

[0194]

[0195]

【化28】

[0196]

[0197]

 1 H-NMR (400MHz, CDCl₃) δ : 4.0-4.2 (4H, m), 5.84 (1H, s), 6.10 (1H, s), 6.91 (1H, m), 6.99 (1H, m), 7.09 (1H, m), 7.26 (1H, d, J=8.0Hz), 7.76 (1H, dd, J=2.0, 8.0Hz), 8.64 (1H, d, J=2.0Hz). MSm/z: 294 (M⁺+H).

[0198]

[0199]

【化29】

[0200]

ジイソプロピルアミン(1.4 m 1,10 m m o 1)のテトラヒドロフラン溶液(14 m 1)に、n-ブチルリチウム(6.3 m l,1.59 M へキサン溶液)を -78℃で加えて10分間攪拌した後に3-クロロピリジン(1.13 g,10 m m o 1)を加えた。30分間後に2,5-ジフルオロベンズアルデヒド(1.09 m l,10 m m o 1)を加えて、徐々に0℃まで昇温して、さらに10分間攪拌した。塩化アンモニウム水溶液を加えたのちに、酢酸エチル(80 m l)で希釈した。有機層を取り、飽和食塩水で洗浄した後に乾燥した。ろ過して溶液を減圧下濃縮して得られた沈殿をエタノールでトリチュレーションして、標記化合物(1.33 g,52%)を得た。

[0201]

 1 H-NMR (400MHz, CDCl₃) δ : 4.87 (1H, br), 6.26 (1H, s), 6.90-7.02 (3H, m), 7.58 (1H, d, J=4.8Hz), 8.47 (1H, s), 8.48 (1H, d, J=4.8Hz).

mp: 169-170°C.

 $MSm/z:255(M^{+})$.

[0202]

参考例 24: 2, 5-ジクロロー4-[(2, 5-ジフルオロフェニル) ーヒドロキシメチル] ピリジン

[0203]

【化30】

[0204]

ジイソプロピルアミン(1.4 ml, 10 mmol)のテトラヒドロフラン溶液(14 ml)に、n-ブチルリチウム(6.3 ml, 1.59 Mへキサン溶液)を-78℃で加えて10分間攪拌した後に2,5-ジクロロピリジン(1.48g,10 mmol)を加えた。30分間後に2,5-ジフルオロベンズアルデヒド(1.09 ml,10 mmol)を加えて、徐々に0℃まで昇温して、さらに10分間攪拌した。塩化アンモニウム水溶液を加えたのちに、酢酸エチル(80 ml)で希釈した。有機層を取り、飽和食塩水で洗浄した後に乾燥した。ろ過して溶液を減圧下濃縮して得られた沈殿をエタノールでトリチュレーションして、標記化合物(1.93g,67%)を得た。

[0205]

 1 H-NMR (400MHz, CDCl₃) δ : 2. 64 (1H, d, J=4.0Hz), 6. 28 (1H, d, J=4.0Hz), 6. 89 (1H, m), 7. 02 (2H, m), 7. 64 (1H, s), 8. 30 (1H, s).

mp: 160-161%.

 $MSm/z:289(M^+)$.

[0206]

参考例25: (3, 6-ジクロロピリジン-2-イル) (ピリジン-4-イル) メタノール

[0207] 【化31】

[0208]

-78 C 攪拌下、2,5-ジクロロピリジン(1.02g,6.89mmol)のエーテル(20ml)溶液にt-ブチルリチウム(1.51Mペンタン溶液:4.6ml)を滴下した。-78 C にて2時間攪拌後、反応液にピリジン-4-カルバルデヒド(0.65ml,6.89mmol)を加えた。-78 C にて1時間攪拌後、反応液に水を加え、室温まで昇温した。混合液を塩化メチレンにて抽出後、無水硫酸ナトリウムにて乾燥し、ろ過後、ろ液を減圧濃縮した。得られた濃縮残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、メタノール:塩化メチレン(=1:50)の溶出液より得た分画を減圧濃縮した。得られた固体をエーテルにて洗浄後、ろ取し、標記化合物(819mg,3.21mmol,47%)を白色粉末として得た。

[0209]

 1 H-NMR (400MHz, CDCl₃) δ : 4. 64 (1H, brd, J=6. 3Hz), 6. 00 (1H, brd, J=6. 3Hz), 7. 27 (1H, d, J=8. 6Hz), 7. 31 (2H, d, J=5. 8Hz), 7. 67 (1H, d, J=8. 6Hz), 8. 57 (2H, d, J=5. 8Hz).

 $MS (m/z) : 254 (M^+)$.

[0210]

ページ: 33/

参考例 2 6: <u>ジチオ炭酸 S - (6 - クロロ - 3 - ピリジル) O - エチル</u>

【0211】 【作32】

[0212]

5-アミノ-2-クロロピリジン(643 mg, 3.00 mmol)を1規定塩酸(10 ml)に溶解し、<math>-5 $\mathbb C$ にて亜硝酸ナトリウム(207 mg, 3.00 mmol)の水(1 ml)溶液を滴下した。反応混合物を60 $\mathbb C$ にて30分間攪拌した後、同温にてジチオ炭酸〇- エチルカリウム(481 mg, 3.00 mmol)の水(1 ml)溶液を滴下した。反応混合物を80 $\mathbb C$ にて1時間攪拌した後、室温まで冷却し、酢酸エチルを加え、飽和重曹水にて洗浄した。有機層を無水硫酸ナトリウムにて乾燥し、ろ過後、ろ液を減圧濃縮した。得られた残渣をフラッシュシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、ヘキサン:酢酸エチル=49:1溶出部より得た分画を減圧濃縮し、標記化合物(148 mg, 0.63 mmol, 21%)を黄色油状物質として得た。

[0213]

 1 H-NMR (400MHz, CDCl₃) δ : 1. 37 (3H, t, J=7. 1Hz), 4. 63 (2H, t, J=7. 1Hz), 7. 41 (1H, d, J=8. 3Hz), 7. 76 (1H, dd, J=8. 3, 2. 4Hz), 8. 45 (1H, d, J=2. 4Hz).

 $MSm/z:234(M^++H)$.

[0214]

参考例27: (2,6-ジクロロ-5-フルオロピリジン-3-イル)メタノール

[0215]

【化33】

[0216]

2, 6-ジクロロー5-フルオロニコチン酸(2. 76g, 13.1 mmol)とトリエチルアミン(1. 92ml, 13.8 mmol)のトルエン(60ml)溶液に、氷冷下、クロロギ酸エチル(1. 32ml, 13.8 mmol)を加えた。室温にて1時間攪拌した後、反応混合物を減圧濃縮した。

残渣をテトラヒドロフラン(30m1)に溶解し、-78 \mathbb{C} にて、水素化アルミニウムリチウム(524mg, 13.8mmol)のテトラヒドロフラン(20ml)懸濁液に滴下した。反応混合物を0 \mathbb{C} まで昇温し、1 規定水酸化ナトリウム水溶液(3.25ml)を滴下した。析出物をセライトにてろ去後、ろ液を減圧濃縮した。得られた残渣をフラッシュシリカゲルクロマトグラフィーに付し、ヘキサン:酢酸エチル=9:1 溶出部より得た分画を減圧濃縮し、標記化合物(1.93g, 9.85mmol, 75%)を橙色固体として得た。

[0217]

 1 H-NMR (400MHz, CDCl₃) δ : 2. 18 (1H, brs), 4. 77 (2H, s), 7. 77 (1H, d, J=7. 8Hz).

mp: 65-67 °C.

[0218]

ページ: 34/

参考例 2 8 : <u>3 - (t - ブチルジフェニルシリルオキシメチル) - 5 - フルオロピリジン</u>【 0 2 1 9】 【 化 3 4 】

[0220]

得られた残渣をジクロロメタン(600ml)に溶解し、トリエチルアミン(14.8 ml,106mmol)、tーブチルクロロジフェニルシラン(25.0ml,96.3 mmol)、次いで4ージメチルアミノピリジン(1.18g,9.63mmol)を加え、室温にて14時間攪拌した。反応混合物を飽和重曹水にて洗浄し、有機層を無水硫酸ナトリウムにて乾燥後、ろ過し、ろ液を減圧濃縮した。得られた残渣をフラッシュシリカゲルクロマトグラフィーに付し、ヘキサン:酢酸エチル=19:1溶出部より得た分画を減圧濃縮し、標記化合物(30.0g,81.9mmol,85%)を無色油状物質として得た。

[0221]

¹ H-NMR (400MHz, CDCl₃) δ:1.10 (9H, s), 4.78 (2H, s), 7.36-7.49 (7H, m), 7.63-7.70 (4H, m), 8.32 (1H, s), 8.36 (1H, d, J=2.4Hz). MSm/z:366 (M^+ +H).

100001

[0222]

参考例29: [5-(t-ブチルジフェニルシリルオキシメチル)-3-フルオロピリジ ン-2-イル](2,5-ジフルオロフェニル)メタノール

[0223]

【化35】

[0224]

ジエチルエーテル(250m1)に-78 $^{\circ}$ にてn-ブチルリチウムのヘキサン溶液(30.0m1, 46.8mmo1)、次いで、N,N,N',N' ーテトラメチルエチレンジアミン(7.06m1, 46.8mmo1)を加えた。反応混合物を-20 $^{\circ}$ にて30 $^{\circ}$ 間攪拌した後、-78 $^{\circ}$ ごまで冷却し、3-(t-ブチルジフェニルシリルオキシメチル)-5-フルオロピリジン(15.5g, 42.5mmo1)のジエチルエーテル(50m1)溶液を加えた。同温にて30 $^{\circ}$ 間攪拌した後、2,5-^ジフルオロベンズアルデヒド(6.04g, 42.5mmo1)を加え2時間攪拌した。反応混合物に水、次いで

飽和重曹水を加えた後、ジエチルエーテルにて抽出し、有機層を無水硫酸ナトリウムにて乾燥、ろ過後、ろ液を減圧濃縮した。得られた残渣をフラッシュシリカゲルクロマトグラフィーに付し、ヘキサン:酢酸エチル=9:1溶出部より得た分画を減圧濃縮し、標記化合物 (17.0g,33.5 mmol,79%) を無色油状物質として得た。

[0225]

 1 H-NMR (400MHz, CDCl₃) δ :1.10 (9H, s), 4.78 (2H, s), 5.12 (1H, d, J=6.6Hz), 6.22 (1H, d, J=6.6Hz), 6.87-7.04 (3H, m), 7.33-7.48 (7H, m), 7.61-7.70 (4H, m), 8.32 (1H, s).

 $MSm/z:508(M^++H)$.

[0226]

参考例 30: (2, 5-ジフルオロフェニル) (3-フルオロ-5-ヒドロキシメチルピリジン-2-イル) メタノール

【0227】 【化36】

$$F$$
 OH
 OH

[0228]

[5-(t-)] アンスタン・ [5-(t-)]

[0229]

mp: 94-96 ℃.

 $MSm/z:270 (M^+ + H)$.

[0230]

参考例 $31:\underline{6-(2,5-i)}$ フルオロフェニル)ヒドロキシメチル-5-iフルオロニコチンアミド

【0231】 【化37】

[0232]

参考例 30で得た(2, 5-ジフルオロフェニル)(3-フルオロ-5-ヒドロキシメチルピリジン-2-イル)メタノール(406 m g, 1. 51 m m o 1)のアセトン(9 m 1)溶液に過マンガン酸カリウム(795 m g, 7.03 m m o 1)の水(9 m 1)溶液を加え、4 時間過熱還流した。析出物をセライトにてろ去、ろ液を1規定塩酸にて酸性とした後、ジクロロメタンにて抽出した。有機層を無水硫酸ナトリウムにて乾燥し、ろ過後、ろ液を減圧濃縮した。得られた残渣をヘキサン及びジクロロメタンの混合溶媒にて洗浄後、ろ取し、白色固体(367 m g)を得た。

得られた固体(240mg)のN、Nージメチルホルムアミド(8ml)溶液に、1Hーベンゾトリアゾールー1ーイルオキシトリピロリジノホスホニウム=ヘキサフルオロホスファート(666mg、1.28mmol)、ベンゾトリアゾールー1ーオール(173mg, 1.28mmol)、Nーエチルジイソプロピルアミン(0.595ml, 3.41mmol)、及び塩化アンモニウム(91mg, 1.71mmol)を加え室温にて9時間攪拌した。反応混合物に酢酸エチルを加え、飽和塩化アンモニウム水溶液、飽和重曹水、飽和食塩水の順に洗浄後、有機層を無水硫酸ナトリウムにて乾燥、ろ過し、ろ液を減圧濃縮した。得られた残渣をフラッシュシリカゲルクロマトグラフィーに付し、ヘキサン:酢酸エチル=1:4溶出部より得た分画を減圧濃縮した。

得られた残渣をエタノール(8 m l)に溶解し、0℃にて水素化ホウ素ナトリウム(3 0 m g,0.79 m m o l)を加えた。反応混合物を室温にて1時間攪拌した後、水を加え、ジクロロメタンにて抽出した。有機層を無水硫酸ナトリウムにて乾燥、ろ過後、ろ液を減圧濃縮し、得られた残渣をフラッシュシリカゲルクロマトグラフィーに付した。酢酸エチル溶出部より得た分画を減圧濃縮し、標記化合物(1 1 8 m g,0.42 m m o l,42%)を白色固体として得た。

[0233]

 1 H-NMR (400MHz, CDC1₃) δ : 4. 97 (1H, d, J=6.6Hz), 6. 27 (1H, d, J=6.6Hz), 6. 91-7.06 (3H, m), 7. 87 (1H, dd, J=9.4, 1.6Hz), 8. 81 (1H, s).

mp: 162-164 $^{\circ}$ C.

 $MSm/z:283 (M^+ + H)$.

[0234]

参考例32:2-[(2,5-ジフルオロフェニル) ヒドロキシメチル] -6-(1,3) <u>-ジオキソラン-2-イル</u>) ピリジン

[0235]

【化38】

[0236]

アルゴン雰囲気下、2-ブロモー6-(1, 3-ジオキソラン-2-イル)ピリジン(2.7m1, 24.8mmo1)のテトラヒドロフラン(2.0m1)溶液に、氷冷下イソプロピルマグネシウムクロリドのテトラヒドロフラン溶液(2.0M, 12.4m1, 24.8mmo1)を滴下し、室温にて3時間攪拌した。この褐色溶液に、氷冷下2, 5-ジフルオロベンズアルデヒド(2.7m1, 24.8mmo1)を滴下して、室温まで徐々に昇温して1.6時間攪拌した。反応液に飽和塩化アンモニウム水溶液を加えた後、酢酸エチルにて抽出して、水、飽和食塩水で順じ洗浄した。得られた有機層を硫酸マグネシウムで乾燥後、減圧濃縮した。得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、ヘキサン:酢酸エチル=4:1溶出部より得た分画を減圧濃縮して、標記化合物(2.90g, 9.89mmo1, 40%)を無色油状物質として得た。

[0237]

[0238]

参考例 33:1-[3-(t-ブチルジメチルシリルオキシ) プロピル] ピペリジン<math>-2-オン

[0239]

【化39】

[0240]

0℃において、ピペリジンー2ーオン(5.00g,50.5 mmol)のテトラヒドロフラン溶液(200ml)に、水素化ナトリウム(60%油性,2.22g,55.6 mmol)をゆっくり加えた後、室温で3時間攪拌した。反応液に(3ープロモプロポキシ)ー t ープチルジメチルシラン(14.1 ml,60.6 mmol)、およびN,Nージメチルホルムアミド(20 ml)を加えた後、室温で4日間攪拌した。反応液に水を加えた後、酢酸エチルで抽出した。抽出液を水、および飽和食塩水で洗浄後、硫酸マグネシウムで乾燥し、濃縮した。得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、ヘキサン:酢酸エチル=2:1 溶出部より得た分画を濃縮し、標記化合物(6.44g,23.8 mmol,47%)を無色油状物質として得た。

[0241]

 1 H-NMR (400MHz, CDCl₃) δ : 0.05 (6H, s), 0.89 (9H, s), 1.74-1.85 (6H, m), 2.36 (2H, t, J=6.0Hz), 3.27-3.32 (2H, m), 3.39-3.43 (2H, m), 3.65 (2H, t, J=6.3Hz).

 $MSm/z:272(M^++H)$.

[0242]

[0243]

【化40】

[0244]

アルゴン雰囲気下、-78 \mathbb{C} において1-[3-(t-) チルジメチルシリルオキシ)プロピル] ピペリジン-2- オン(542 m g, 2.00 m m o 1)のテトラヒドロフラン溶液(5 m 1)にt- ブチルリチウム(1.50 Mペンタン溶液、1.40 m 1, 2.10 m m o 1)を滴下した後、-78 \mathbb{C} で 15 分間攪拌した。反応液にテトラブチルアンモニウムトリプロミド(1.16 g, 2.40 m m o 1)のテトラヒドロフラン溶液(5 m 1)を加えた後、3 時間攪拌しながら-40 \mathbb{C} まで徐々に昇温した。-40 \mathbb{C} で反応液

に水を加えた後、室温まで昇温した。得られた混合物を酢酸エチルで抽出後、抽出液を水、および飽和食塩水で洗浄した。硫酸マグネシウムで乾燥後、濃縮し、得られた残渣をフラッシュシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、ヘキサン:酢酸エチル=2:3溶出部より得た分画を濃縮し、標記化合物(72.8mg,0.208mmol,10%)を無色油状物質として得た。

[0245]

 1 H-NMR (400MHz, CDCl₃) δ :0.05 (6H, s), 0.89 (9H, s), 1.74-1.88 (3H, m), 2.18-2.32 (3H, m), 3.28 -3.48 (4H, m), 3.65 (2H, t, J=6.1Hz), 4.53-4.57 (1H, m).

 $MSm/z:350(M^++H)$.

[0246]

実施例1:2-[[(4-クロロフェニル) スルホニル] (シクロヘキシル) メチル] -1.4-ジフルオロベンゼン

[0247]

【化41】

[0248]

参考例1で得た2- [(4-クロロフェニル)スルホニルメチル] -1,4-ジフルオロベンゼン(240mg,0.793mmol)をトルエン(20ml)に溶解し、シクロヘキサノール(0.11ml,1.0mmol)及びシアノメチレントリーnーブチルホスホラン(250mg,1.0mmol)を加えた後、アルゴン雰囲気下、14時間加熱還流した。反応液を放冷後、シクロヘキサノール(0.22ml,2.1mmol)及びシアノメチレントリーnーブチルホスホラン(500mg,2.08mmol)を加えた後、アルゴン雰囲気下、14時間加熱還流した。反応液を放冷後、減圧濃縮して得た残留物をシリカゲルクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル=30:1)にて精製し、白色固体を得た。得られた白色固体をヘキサンにて洗浄し、標記化合物(188mg,62%)を白色粉末として得た。

[0249]

融点:107-109℃.

元素分析: C₁₉ H₁₉ ClF₂ O₂ S: 理論値: C59. 29; H4. 98; Cl9. 21; F9. 87; S8. 33. 実測値: C59. 11; H4. 93; Cl9. 18; F9. 82; S8. 49.

[0250]

実施例2:4-[(4-クロロフェニルスルホニル) (シクロペンチル) メチル] ピリジン

[0251]

【化42】

[0252]

参考例 2 で得た $4-(4-\rho \text{DDD} \text{DT} \text{SL})$ に 9

[0253]

融点:133-135℃.

 1 H-NMR (400MHz, CDCl₃) δ : 0. 92-1. 08 (1H, m), 1. 44-1. 83 (6H, m), 2. 33-2. 45 (1H, m),

2. 78-2. 90 (1 H, m), 3. 88 (1 H, d, J=10. 3 Hz), 7. 03 (2 H, d, J=5. 1 Hz), 7. 32 (2 H, d, J=8. 6

Hz), 7. 43 (2 H, d, J=8. 6 Hz), 8. 46 (2 H, d, J=5. 6 Hz).

元素分析: C₁₇ H₁₈ C₁ NO₂ S:理論値: C₆ O. 80; H₅. 40; C₁ 10. 56; N₄. 17; S₉. 55. 実測値: C₆ O. 76; H₅. 44; C₁ 10. 68; N₄. 20; S₉. 61.

[0254]

[0255]

【化43】

[0256]

参考例 2 で得た $4-(4-\rho \Box \Box \Box z = \lambda \lambda \lambda z + \lambda z + \lambda \lambda z + \lambda z$

反応液にテトラヒドロピランー4ーオール($51\mu1$, 0.538mmo1)およびシアノメチレントリーnーブチルホスホラン(129mg, 0.538mo1)を加え、さらにアルゴン雰囲気下、22時間加熱還流した。室温まで冷却後、反応液を減圧濃縮した。得られた残渣をフラッシュシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、ヘキサン:酢酸エチル(=1:2)溶出液より得た分画を減圧濃縮し、標記化合物(65mg, 71%)を白色固体として得た。得られた固体をヘキサンーエーテルにて洗浄し、ろ過後、標記化合物を白色粉末として得た。

[0257]

融点:208-209℃.

¹ H-NMR (400MHz, CDCl₃) δ:1. 22-1. 42 (2H, m), 1. 60-1. 75 (1H, m), 2. 30-2. 40 (1H, m),

2. 78-3. 01 (1H, m), 3. 41 (1H, td, J=11. 7, 2. 4Hz), 3. 51 (1H, td, J=11. 9, 2. 0Hz), 3. 80-

3. 93 (1 H, m), 3. 87 (1 H, d, J = 8.6 Hz), 3. 98-

4. 06 (1 H, m), 7. 00-7. 12 (2 H, m), 7. 30 (2 H, d, J=8. 8 Hz), 7. 43 (2 H, d, J=8. 6 Hz), 8. 47 (2 H, d, J=5. 4 Hz).

 $MS (m/z) : 352 (M^+ + H)$.

[0258]

実施例4:4-[(1-ベンジルピペリジン-4-イル)(4-クロロフェニルスルホニル)メチル] ピリジン

【0259】 【化44】

[0260]

[0261]

 1 H-NMR (400MHz, CDCl₃) δ : 1. 21-1. 37 (2H, m), 1. 49-1. 70 (1H, m), 1. 92-2. 01 (1H, m),

2. 03-2. 14 (1 H, m), 2. 25-2. 35 (1 H, m), 2. 52-2. 6 5 (1 H, m), 2. 79-2. 85 (1 H, m), 2. 90-

3. 00 (1H, m), 3. 47 (2H, s), 3. 86 (1H, d, J =

8. 1 Hz), 7. 02-7. 12 (2 H, m), 7. 20-7. 38 (7 H, m), 7

出証特2004-3070094

. 43 (2 H, d, J = 8. 5 H z), 8. 45 (2 H, d, J = 5. 4 H z).

HRMS (FAB) : C_{24} H_{26} O_{2} N_{2} C_{1} S_{2} $(M^{+} + H)$ E U

理論値:441.1404. 実測値:441.1387

[0262]

[0263]

【化45】

[0264]

[0265]

融点:176-177℃.

¹ H-NMR (400MHz, CDCl₃) δ:1. 22-1. 38 (2H, m), 1. 50-1. 68 (1H, m), 1. 88-1. 99 (1H, m),

2. 00-2. 10(1 H, m), 2. 25(3 H, s), 2. 30-2. 40(1 H, m), 2. 50-2. 63(1 H, m), 2. 74-2. 83(1 H, m), 2. 89-2. 95(1 H, m), 3. 86(1 H, d, J=8. 3

Hz), 7.08 (2 H, d, J=4.6 Hz), 7.30 (2 H, d, J=

8. $6 \, \mathrm{Hz}$), 7. $4 \, 4$ (2 H, d, J = 8. $6 \, \mathrm{Hz}$), 8. $4 \, 6$ (2 H, d, J = 5. $6 \, \mathrm{Hz}$).

元素分析: C₁₈ H₂₁ C₁ N₂ O₂ S: 理論値: C₅ 9. 25; H₅. 80; C₁ 9. 72; N₇. 68; S₈. 79. 実測値: C₅ 9. 00; H₅. 76; C₁ 9. 75; N₇. 61; S₈. 77.

[0266]

[0267]

【化46】

[0268]

参考例 3 で得た 2-[(2,5-i)] フルオロフェニル)ーヒドロキシメチル] ピリジン (88 mg, 0.40 mm o 1) を塩化チオニル (2.0 ml) に溶解した後に、触媒量 のジメチルホルムアミドを加え 15 時間攪拌した。反応液を減圧下濃縮し、残渣にジオキサンを加えてさらに濃縮した。この残渣をジメチルホルムアミド (5 ml) に溶解し、4ークロロベンゼンチオール (79 mg, 0.55 mm o 1) と炭酸カリウム (226 mg, 1.64 mm o 1) を窒素雰囲気下加えて 50 で 1 時間攪拌した。反応液を室温まで冷却後に、ジエチルエーテル (50 ml) を加え、これを水と飽和食塩水で洗った。有機層を硫酸マグネシウムで乾燥し、減圧下濃縮した。残渣をシリカゲルクロマトグラフィー (ヘキサン:酢酸エチル= 10:1) に付し、標記化合物 (128 mg, 92%) を油状物質として得た。

[0269]

 1 H-NMR (400MHz, CDCl₃) δ : 5. 89 (1H, s), 6. 80-7. 27 (7H, m), 7. 38 (1H, d, J=7.6Hz), 7. 48 (1H, m), 7. 65 (1H, m), 8. 63 (1H, m).

 $MSm/z:348(M^++H)$.

[0270]

【0271】 【化47】

[0272]

参考例 4 で得た 2-[クロロー(2, 5-ジフルオロフェニル)メチル] -3-メチルピリジン塩酸塩(94 mg, 0. 32 mm o1)のジメチルホルムアミド(5 m 1)溶液に、4-クロロベンゼンチオール(70 mg, 0. 49 mm o1)と炭酸カリウム(26 5 mg, 1. 92 mm o1)を窒素雰囲気下加えて 50 $\mathbb C$ で 1 時間攪拌した。反応液を室温まで冷却後に、ジエチルエーテル(50 m 1)を加え、これを水と飽和食塩水で洗った。有機層を硫酸マグネシウムで乾燥し、減圧下濃縮した。残渣をシリカゲルクロマトグラフィー($\mathbf c$ やサン:酢酸エチル= $\mathbf c$ $\mathbf c$

[0273]

 1 H-NMR (400MHz, CDC1₃) δ : 2. 21 (3H, s), 5. 87 (1H, s), 6. 77 (1H, m), 7. 00-7. 19 (5H, m), 7. 36 (1H, m

), 7. 45 (1 H, m), 8. 45 (1 H, d d, J=1. 2, 4. 8 H z). M S m/z: 362 (M++H).

[0274]

[0275]

【化48】

[0276]

参考例 6 で得た 2-[(2,5-ジフルオロフェニル)-ヒドロキシメチル]-4-メチルピリジン(235 mg,0.53 mmol)を塩化チオニル(2.0 ml)に溶解した後に、触媒量のジメチルホルムアミドを加え <math>1 6 時間攪拌した。反応液を減圧下濃縮し、残渣にジオキサンを加えてさらに濃縮した。この残渣をジメチルホルムアミド(10 ml)に溶解し、4-クロロベンゼンチオール(217 mg,1.5 mmol)と炭酸カリウム(828 mg,6.0 mmol)を窒素雰囲気下加えて 50 C cl 時間攪拌した。反応液を室温まで冷却後に、ジエチルエーテル(50 ml)を加え、これを水と飽和食塩水で洗った。有機層を硫酸マグネシウムで乾燥し、減圧下濃縮した。残渣をシリカゲルクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル=10:1)に付し、標記化合物(290 mg,80%)を油状物質として得た。

[0277]

 $MSm/z:362(M^++H)$.

[0278]

実施例 9:2-[[(4-クロロフェニル) チォ]-(2,5-ジフルオロフェニル) メチル]-3-メトキシピリジン

[0279]

【化49】

[0280]

参考例 9 で得た 2-[(2,5-ジフルオロフェニル)-ヒドロキシメチル]-3-メトキシピリジン(251 mg,1.0 mmol)を塩化チオニル(2.0 ml)に溶解した後に、触媒量のジメチルホルムアミドを加え <math>1 6 時間攪拌した。反応液を減圧下機縮し、残渣にジオキサンを加えてさらに濃縮した。この残渣をジメチルホルムアミド(1 0 ml)に溶解し、4-クロロベンゼンチオール(2 8 9 mg, 2.0 mmol)と炭酸カリウム(1.10g,8.0 mmol)を窒素雰囲気下加えて 5 0 $\mathbb C$ で 1 時間攪拌した。反

応液を室温まで冷却後に、ジエチルエーテル(50ml)を加え、これを水と飽和食塩水で洗った。有機層を硫酸マグネシウムで乾燥し、減圧下濃縮した。残渣をシリカゲルクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル=10:1)に付し、標記化合物(256mg, 58%)を油状物質として得た。

[0281]

 1 H-NMR (400MHz, CDCl₃) δ : 3. 77 (3H, s), 6. 25 (1H, s), 6. 82 (2H, m), 7. 15 (2H, d, J=8. 4Hz), 7. 10-7 . 20 (2H, m), 7. 25 (2H, d, J=8. 8Hz), 7. 52 (1H, m), 8. 24 (1H, m).

 $MSm/z:378(M^++H)$.

[0282]

[0283]

【化50】

[0284]

参考例 10 で得た 3- アリルオキシー 2- [(2, 5- ジフルオロフェニル)ーヒドロキシメチル] ピリジン(370 mg, 1.33 mm o l)を塩化チオニル(2.0 m l)に溶解した後に、触媒量のジメチルホルムアミドを加え 16 時間攪拌した。反応液を減圧下濃縮し、残渣にジオキサンを加えてさらに濃縮した。この残渣をジメチルホルムアミド(10 m l)に溶解し、4- クロロベンゼンチオール(217 mg, 1.5 mm o l)と炭酸カリウム(828 mg, 6.0 mm o l)を窒素雰囲気下加えて 50 で 1 時間攪拌した。反応液を室温まで冷却後に、ジエチルエーテル(50 m l)を加え、これを水と飽和食塩水で洗った。有機層を硫酸マグネシウムで乾燥し、減圧下濃縮した。残渣をシリカゲルクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル=10:1)に付し、標記化合物(25 6 mg, 68%)を油状物質として得た。

[0285]

 $MSm/z:404(M^++H)$.

[0286]

実施例11:3-[[(4-クロロフェニル) チオ]-(2,5-ジフルオロフェニル)メチル] ピリジン

[0287]

【化51】

[0288]

参考例 11で得た 3-[(2,5-ジフルオロフェニル)-ヒドロキシメチル]ピリジン(87 mg,0.39 mmol)を塩化チオニル(<math>1.0ml)に溶解した後に、触媒量のジメチルホルムアミドを加え 14 時間攪拌した。反応液を減圧下濃縮し、残渣にジオキサンを加えてさらに濃縮した。この残渣をジメチルホルムアミド(5ml)に溶解し、4-クロロベンゼンチオール(84 mg,0.58 mmol)と炭酸カリウム(<math>323mg,2.34mmol)を窒素雰囲気下加えて 50 $\mathbb C$ \mathbb

[0289]

 1 H-NMR (400MHz, CDCl₃) δ : 5. 73 (1H, s), 6. 84-6. 96 (2H, m), 7. 18 (2H, m), 7. 19 (2H, m), 7. 15-7. 22 (2H, m), 7. 71 (1H, m), 8. 49 (1H, dd, J=1. 6, 4. 8Hz), 8. 58 (1H, d, J=2. 0Hz).

 $MSm/z:348(M^++H)$.

[0290]

実施例12:5-[[(4-クロロフェニル) チオ]-(2,5-ジフルオロフェニル)メチル] ピリミジン

[0291]

【化52】

[0292]

参考例 12で得た 5-[(2,5-ジフルオロフェニル)-ヒドロキシメチル]ピリミジン(<math>111 mg, 0.5 mm o 1)を塩化チオニル(1.0 m 1)に溶解した後に、触媒量のジメチルホルムアミドを加え 16 時間攪拌した。反応液を減圧下濃縮し、残渣にジオキサンを加えてさらに濃縮した。この残渣をジメチルホルムアミド(5 m 1)に溶解し、4-0 ロロベンゼンチオール(108 mg, 0.75 mm o 1)と炭酸カリウム(414 mg, 3.0 mm o 1)を窒素雰囲気下加えて 50 $\mathbb C$ $\mathbb C$

[0293]

 1 H-NMR (400MHz, CDCl₃) δ :5. 66 (1H, s), 6. 96 (2H, m), 7. 17-7. 34 (5H, d), 8. 70 (2H, s), 9. 09 (1H, s).

 $MSm/z:349(M^++H)$.

[0294]

実施例13:2-[[(4-クロロフェニル) スルホニル]-(2,5-ジフルオロフェニル) メチル] ピリジン

[0295]

【化53】

[0296]

[0297]

 1 H-NMR (400MHz, CDCl₃) δ : 5. 93 (1H, s), 6. 87-7. 00 (2H, m), 7. 28 (1H, m), 7. 37 (2H, d, J=8. 8Hz), 7. 53 (2H, d, J=8. 8Hz), 7. 60 (1H, d, J=8. 0Hz), 7. 1 (1H, m), 8. 00 (1H, m), 8. 59 (1H, m). mp: 171-172 °C.

 $MSm/z:380 (M^+ + H)$.

元素分析: C₁₈ H₁₂ C₁ F₂ NO₂ S:理論値: C, 56.92; H, 3.18; N, 3.69; S, 8.44; C₁, 9.33; F, 10.00. 実測値: C, 56.76; H, 3.19; N, 3.77; S, 8.55; C₁, 9.27; F, 10.02.

[0298]

実施例 14:2-[[(4- クロロフェニル) スルホニル]-(2,5- ジフルオロフェニル) メチル]-3-メチルピリジン

[0299]

【化54】

[0300]

出証特2004-3070094

ゲルクロマトグラフィーにより精製(ヘキサン:酢酸エチル=5:1)し、標記化合物(35mg,35%)を無色針状晶として得た。

[0301]

 1 H−NMR (400MHz, CDCl₃) δ : 2. 36 (3H, s), 6. 18 (1H, s), 6. 89-7. 02 (2H, m), 7. 17 (1H, m), 7. 37 (2H, d, J=8. 4Hz), 7. 46 (1H, d, J=7. 2Hz), 7. 53 (2H, d, J=8. 4Hz), 8. 06 (1H, m), 8. 53 (1H, d, J=4. 0Hz). mp: 142-143 °C.

元素分析: C₁₉ H₁₄ C₁ F₂ N_{O2} S:理論値: C, 57.94; H, 3.58; N, 3.56; S, 8.12; C₁, 9.00; F, 9.65. 実測値: C, 58.03; H, 3.66; N, 3.78; S, 8.12; C₁, 9.13; F, 9.59.

[0302]

[0303]

【化55】

[0304]

[0305]

【化56】

[0306]

参考例 5 で得た 2-[(2,5-i)] フルオロフェニル)ーヒドロキシメチル] -5-i チルピリジン(125 mg, 0.53 mm o1)を塩化チオニル(1.0 ml)に溶解した後に、触媒量のジメチルホルムアミドを加え 14 時間攪拌した。反応液を減圧下濃縮し、残渣にジオキサンを加えてさらに濃縮した。この残渣をジメチルホルムアミド(5 ml)に溶解し、4-0 ロロベンゼンチオール(115 mg, 0.80 mm o1)と炭酸カリウム(438 mg, 3.18 mm o1)を窒素雰囲気下加えて 50 で 1 時間攪拌した。反応液を室温まで冷却後に、ジエチルエーテル(50 ml)を加え、これを水と飽和食塩水で洗った。有機層を硫酸マグネシウムで乾燥し、減圧下濃縮した。残渣をシリカゲルクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル=10:1)に付し、標記化合物(120 mg, 66%)を油状物質として得た。

[0307]

 1 H-NMR (400MHz, CDC1₃) δ : 2. 29 (3H, s), 5. 83 (1H, s), 6. 80-6. 93 (2H, m), 7. 16 (2H, m), 7. 20 (2H, m

出証特2004-3070094

), 7. 28 (1H, m), 7. 43 (1H, m), 8. 41 (1H, d, J=0. 8H z).

 $MSm/z:362(M^++H)$.

[0308]

2) 2 - [[(4- クロロフェニル) スルホニル] - (2, 5-ジフルオロフェニル) メチル] - 5 - メチルピリジン

[0309]

 1 H-NMR (400MHz, CDCl3) δ : 2. 33 (3H, s), 5. 89 (1H, s), 6. 88-7. 01 (2H, m), 7. 37 (2H, d, J=8. 8Hz), 7. 48-7. 56 (2H, m), 7. 53 (2H, d, J=8. 8Hz), 7. 99 (1H, m), 8. 42 (1H, s).

mp:159-160°C.

元素分析: C₁ 9 H₁ 4 C l F₂ NO₂ S:理論値: C, 57. 94; H, 3. 58; N, 3. 56; S, 8. 12; Cl, 9. 00; F, 9. 56. 実測値: C. 57. 88; H, 3. 61; N, 3. 68; S, 8. 27; Cl, 9. 11; F, 9. 70.

[0310]

[0311]

【化57】

[0312]

実施例 1 3 と同様の方法により、実施例 8 で得た 2-[(4-クロロフェニル) チオ] -(2,5-ジフルオロフェニル) メチル] -4-メチルピリジンより合成し、シリカゲルクロマトグラフィーにより精製(ヘキサン:酢酸エチル= 3:1)し、標記化合物(140 mg, 95%)を無色針状晶として得た。

[0313]

 1 H-NMR (400MHz, CDCl₃) δ : 2. 36 (3H, s), 5. 88 (1H, s), 6. 88-7. 02 (2H, m), 7. 09 (1H, d, J=5. 2Hz), 7. 37 (2H, d, J=8. 8Hz), 7. 41 (1H, m), 7. 52 (2H, d, J=8. 8Hz), 7. 97 (1H, m), 8. 43 (1H, d, J=5. 2Hz). mp: 116-117 $\mbox{\ensuremath{\mathbb{C}}}$.

元素分析: C₁₉ H₁₄ C₁ F₂ NO₂ S:理論値: C, 57.94; H, 3.58; N, 3.56; S, 8.12; C₁, 9.00; F, 9.65. 実測値: C, 57.80; H, 3.66; N, 3.72; S, 8.29; C₁, 9.05; F, 9.71%.

[0314]

実施例17:2-[[(4-クロロフェニル) スルホニル]-(2,5-ジフルオロフェニル) メチル]-3-メトキシピリジン

[0315]

【化58】

[0316]

[0317]

 1 H-NMR (400MHz, CDCl₃) δ : 3. 72 (3H, s), 6. 62 (1H, s), 6. 90-7. 04 (2H, m), 7. 09 (1H, m), 7. 24 (1H, m), 7. 35 (2H, d, J=8. 8Hz), 7. 53 (2H, d, J=8. 8Hz), 8. 18 (1H, m), 8. 30 (1H, m).

mp: 184-185°C.

元素分析: $C_{19}H_{14}C_{1}F_{2}NO_{3}S$:理論値: $C_{7}55.68$; $H_{7}3.44$; $N_{7}3.42$;

[0318]

実施例18: 3-アリルオキシ-2- [[(4-クロロフェニル) スルホニル] - (2,5-ジフルオロフェニル) メチル] ピリジン

[0319]

【化59】

[0320]

実施例 1 3 と同様の方法により、実施例 1 0 で得た 3 ー アリルオキシー 2 ー [[(4 ー クロロフェニル) チオ] ー (2, 5 ー ジフルオロフェニル) メチル] ピリジンより合成し、エタノールより結晶化して、標記化合物(1 3 5 m g, 8 0 %)を無色針状晶として得た。

[0321]

 1 H-NMR (400MHz, CDCl₃) δ : 4. 38 (1H, m), 4. 46 (1H, m), 5. 29 (1H, dd, J=1. 2, 10. 4Hz), 5. 35 (1H, dd, J=1. 2, 17. 2Hz), 5. 93 (1H, m), 6. 68 (1H, s), 6. 91 -7. 04 (2H, m), 7. 08 (1H, m), 7. 22 (1H, dd, J=4. 8, 8. 4Hz), 7. 34 (2H, d, J=8. 8Hz), 7. 53 (2H, d, J=8. 8Hz), 8. 17 (1H, m), 8. 31 (1H, m). mp:119-120℃.

元素分析:C21H16ClF2NO3S:理論值:C, 57.87;H, 3.70;N

出証特2004-3070094

, 3. 21; S, 7. 36; C1, 8. 13; F, 8. 72. 実測値: C, 57. 90; H, 3. 75; N, 3. 37; S, 7. 51; C1, 8. 20; F, 8. 73.

[0322]

実施例19:3-[(4-クロロフェニル)スルホニル]-(2,5-ジフルオロフェニル)メチル] ピリジン

[0323]

[化60]

[0324]

実施例 1 3 と同様の方法により、実施例 1 1 で得た 3 - [[(4 - ρ - ρ

[0325]

mp: 130-131°C.

元素分析: C18H12C1F2NO2S: 理論値: C, 56.92; H, 3.18; N, 3.69; S, 8.44; C1, 9.33; F, 10.00. 実測値: C, 56.87; H, 3.16; N, 3.74; S, 8.51; C1, 9.34; F, 10.00.

[0326]

実施例20:4-[[(4-クロロフェニル) スルホニル]-(2,5-ジフルオロフェニル) メチル] ピリジン

[0327]

【化61】

[0328]

参考例 18 で得た 2, 5 ージフルオロフェニルー 4 ーピリジルメタノール(75 mg, 0. 34 mm o1)を塩化チオニル(1. 0 m 1)に溶解した後に、触媒量のジメチルホルムアミドを加え 14 時間攪拌した。反応液を減圧下濃縮し、残渣にジオキサンを加えてさらに濃縮した。この残渣をジメチルホルムアミド(5 m 1)に溶解し、4 ークロロベンゼンチオール(74 mg, 0. 51 mm o1)と炭酸カリウム(281 mg, 2. 04 m o1)を窒素雰囲気下加えて 50 0 0 で 1 時間攪拌した。反応液を室温まで冷却後に、ジエチルエーテル(50 m 1)を加え、これを水と飽和食塩水で洗った。有機層を硫酸マグ

ネシウムで乾燥し、減圧下濃縮した。残渣をシリカゲルクロマトグラフィー (ヘキサン: 酢酸エチル=1:1) に付し、標記化合物を含む混合物を得た。

このメタノール(12m1)溶液に、七モリブデン酸六アンモニウム四水和物(60mg)を加え、30%過酸化水素水(6m1)を加えて、65時間攪拌した。反応液に酢酸エチル(80m1)を加え、水、飽和食塩水で洗浄した。無水硫酸マグネシウムで乾燥した後に、溶媒を減圧下濃縮した。残渣をシリカゲルクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル=4:1-1:1)で精製して標記化合物(51mg, 39%)を得た。さらにエタノールより再結晶して無色針状晶を得た。

[0329]

 1 H-NMR (400MHz, CDCl₃) δ : 5. 64 (1H, s), 6. 91-7. 06 (2H, m), 7. 40 (2H, d, J=8. 0Hz), 7. 45 (2H, d, J=4. 8Hz), 7. 58 (2H, d, J=8. 0Hz), 7. 70 (1H, s), 8. 61 (2H, d, J=4. 8Hz).

mp: 126-127 °C.

元素分析: C18H12ClF2NO2S: 理論値: C,56.92; H,3.18; N,3.69; S,8.44; C1,9.33; F,10.00. 実測値: C,56.66; H,3.16; N,3.83; S,8.58; C1,9.32; F,9.99.

[0330]

[0331]

【化62】

[0332]

実施例 13 と同様の方法により、実施例 12 で得た $5-[(4-\rho \Box \Box \Box z = \lambda))$ チオ] $-(2,5-i \Box \lambda \Box z = \lambda)$ メチル] ピリミジンより合成し、シリカゲルクロマトグラフィーにより精製(ヘキサン:酢酸エチル= 5:1)し、標記化合物(71mg,8 7%: 収率は参考例 12mg 12mg

[0333]

 1 H-NMR (400MHz, CDCl₃) δ : 5. 65 (1H, s), 6. 93-7. 10 (2H, m), 7. 43 (2H, d, J=8. 8Hz), 7. 61 (2H, d, J=8. 8Hz), 7. 73 (1H, m), 8. 90 (2H, s), 9. 21 (1H, s). mp:136-137℃.

元素分析: C₁₇ H₁₁ C l F₂ N₂ O₂ S:理論値: C, 53.62; H, 2.91; N, 7.36; S, 8.42; Cl, 9.31; F, 9.98. 実測値: C, 53.64; H, 2.83; N, 7.44; S, 8.61; Cl, 9.34; F, 9.96.

[0334]

[0335]

【化63】

[0336]

2, 5-ジフルオロベンズアルデヒド(109μ l, 1mmol)、4-ヒドロキシクマリン(162mg, 1mmol)、4-クロロチオフェノール(144.6mg, 1mmol)のエタノール(4ml)溶液に室温下、氷酢酸(60mg, 1mmol)とピリジン(80.5μ l, 1mmol)を加えて24時間攪拌した。生じた沈殿をろ取し、これを少量のエタノールで洗浄すると標記化合物(345mg, 80%)を白色固体として得た。

[0337]

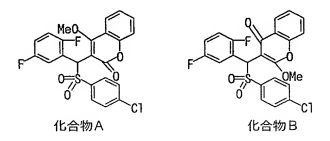
mp: 146-147 °C.

 $MSm/z:431(M^++H)$.

[0338]

[0339]

【化64】



[0340]

これをメタノール(12m1)に溶解し、30%過酸化水素水(6m1)、七モリブデン酸六アンモニウム四水和物(60mg)を加えて、20時間攪拌した。反応液に酢酸エチル(50m1)を加えて、これを水、飽和食塩水で洗浄した。溶液を無水硫酸マグネシウムで乾燥し、減圧下濃縮した。残渣をシリカゲルクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル=5:1-3:1)で精製して、非極性化合物(22mg, 17%)を針状晶とし

て、また極性化合物(9.0 mg, 7%)はヘキサンから固化させて白色固体として得た。非極性化合物はNOE(nuclearOverhausereffect、核オーバーハウザー効果)実験の結果、メトキシとクロメノンの5位水素との間にNOEが観測された。また、極性化合物ではクロメノンの芳香環上の水素とNOEは観測されず、ジフルオロベンゼン環上の6位水素との間にNOEが観測されたことから、非極性化合物を3ー [[(4ークロロフェニル)スルホニル]ー(2,5ージフルオロフェニル)メチル]ー4ーメトキシクロメンー2ーオン(化合物A)、極性化合物を3ー[[(4ークロロフェニル)スルホニル]ー(2,5ージフルオロフェニル)メチル]ー2ーメトキシクロメンー4ーオン(化合物B)と構造決定した。

[0341]

化合物A

 1 H-NMR (400MHz, CDCl₃) δ : 4. 13 (3H, s), 6. 39 (1H, s), 6. 88 (1H, m), 6. 98 (1H, m), 7. 3-7. 4 (2H, m), 7. 43 (2H, d, J=8. 8Hz), 7. 58 (1H, m), 7. 70 (2H, d, J=8. 8Hz), 7. 73 (1H, m), 8. 09 (1H, m).

mp: 178-179°C.

元素分析: C₂ 3 H₁ 5 C l F₂ O₃ S:理論値: C, 57.93; H, 3.17; S, 6.72; Cl, 7.43; F, 7.97. 実測値: C, 57.59; H, 3.14; S, 6.85; Cl, 7.52; F, 8.01.

[0342]

化合物B

 1 H-NMR (400MHz, CDCl₃) δ : 4. 23 (3H, s), 6. 54 (1H, s), 6. 89 (1H, m), 6. 96 (1H, m), 7. 41 (2H, d, J=8. 4Hz), 7. 4-7. 46 (2H, m), 7. 63 (1H, m), 7. 73 (2H, d, J=8. 4Hz), 8. 02 (1H, m), 8. 14 (1H, dd, J=1. 6, 8. 0Hz).

mp: 162-163 °C.

FAB-MS: 477.0366 (C23 H16 ClF2 O5 Sとして、計算値: 477.0375).

[0343]

[0344]

【化65】

[0345]

参考例 1 3 で得た 2-[(t-) トキシカルボニルオキシ) -(2,5-) ジフルオロフェニル) メチル] -1- メチルー 1 H - ベンゾイミダゾール $(204\,\mathrm{mg},0.545\,\mathrm{mmol})$ にトリフルオロ酢酸 $(2.0\,\mathrm{ml})$ を加え、30 分間室温にて攪拌した。反応液を減圧下濃縮し、残渣にジオキサンを加えさらに減圧下濃縮した。この残渣を塩化チオニル $(1.0\,\mathrm{ml})$ に溶解し、1 滴のジメチルホルムアミドを加え、室温にて16 時間攪拌した。反応液を減圧下濃縮し、残渣にジオキサンを加えさらに減圧下濃縮した。残渣をジメチルホルムアミド $(5.0\,\mathrm{ml})$ に溶解し、4- クロロベンゼンチオール $(118\,\mathrm{mg},0.82\,\mathrm{mmol})$ 、炭酸カリウム $(451\,\mathrm{mg},3.27\,\mathrm{mmol})$ を加えて、50

 \mathbb{C} で2時間攪拌した。室温まで放置したのち、エチルエーテル(60ml)を加えて、水と飽和食塩水で洗浄した。溶液を無水硫酸マグネシウムで乾燥し、溶液を減圧下濃縮した。これをシリカゲルクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル=10:1-5:1)で精製して、標記化合物(195mg,89%)を無色油状物質として得た。

[0346]

 1 H-NMR (400MHz, CDCl₃) δ : 3. 67 (3H, s), 5. 91 (1H, s), 6. 87-6. 93 (2H, m), 7. 19 (2H, d, J=8. 8Hz), 7. 27 (2H, d, J=8. 8Hz), 7. 25-7. 33 (3H, m), 7. 60 (1H, m), 7. 85 (1H, m).

 $MSm/z:401 (M^{+}+H)$.

[0347]

実施例 2.5 : 2-[(4-クロロフェニル) チオ]-(2,5-ジフルオロフェニル) メチル]-1-メチルー<math>5-クロロー1 H-イミダゾール

[0348]

【化66】

[0349]

参考例 14 で得た 2-[(t-プトキシカルボニルオキシ)-(2,5-ジフルオロフェニル)メチル]-1-メチルー5-クロロー1 <math>H- イミダゾール $(404\,\mathrm{mg},1.13\,\mathrm{mm}\,\mathrm{o}\,1)$ にトリフルオロ酢酸 $(10\,\mathrm{m}\,1)$ を加え、3時間室温にて攪拌した。反応液を減圧下濃縮し、残渣にジオキサンを加えさらに減圧下濃縮した。この残渣を塩化チオニル $(2.0\,\mathrm{m}\,1)$ に溶解し、1 滴のジメチルホルムアミドを加え、室温にて17 時間攪拌した。反応液を減圧下濃縮し、残渣にジオキサンを加えさらに減圧下濃縮した。残渣をジメチルホルムアミド $(5.0\,\mathrm{m}\,1)$ に溶解し、4- クロロベンゼンチオール $(244\,\mathrm{m}\,\mathrm{g},1.69\,\mathrm{mm}\,\mathrm{o}\,1)$ 、炭酸カリウム $(936\,\mathrm{m}\,\mathrm{g},6.78\,\mathrm{mm}\,\mathrm{o}\,1)$ を加えて、 $50\,\mathrm{C}^{\mathrm{c}}$ 2時間攪拌した。室温まで放置したのち、エチルエーテル $(60\,\mathrm{m}\,1)$ を加えて、水と飽和食塩水で洗浄した。溶液を無水硫酸マグネシウムで乾燥し、溶液を減圧下濃縮した。これをシリカゲルクロマトグラフィー (クキサン:酢酸エチル=10:1-5:1 で精製して、標記化合物 $(195\,\mathrm{mg},89\%)$ を無色油状物質として得た。

[0350]

 1 H-NMR (400MHz, CDCl₃) δ : 3. 57 (3H, s), 5. 67 (1H, s), 6. 89-6. 95 (2H, m), 6. 97 (1H, s), 7. 20 (2H, d, J=8. 4Hz), 7. 21 (2H, d, J=8. 4Hz), 7. 54 (1H, m). MSm/z: 386 (M⁺+H).

[0351]

実施例 2.6: 2-[[(4-クロロフェニル) チオ]-(2,5-ジフルオロフェニル) メチル]チアゾール

[0352]

【化67】

[0353]

参考例 15で得た 2-[(2,5-i)] アンフルオロフェニル) -ビドロキシメチル] チアゾール(348 mg, 1.53 mm o 1)を塩化チオニル(1.5 m 1)に溶解し、1 滴のジメチルホルムアミドを加え、室温にて 14 時間攪拌した。反応液を減圧下濃縮し、残渣にジオキサンを加えさらに減圧下濃縮した。残渣をジメチルホルムアミド(10.0 m 1)に溶解し、4-クロロベンゼンチオール(332 mg, 2.3 mm o 1)、炭酸カリウム(845 mg, 6.12 mm o 1)を加えて、50 ℃で 2 時間攪拌した。室温まで放置したのち、エチルエーテル(60 m 1)を加えて、水と飽和食塩水で洗浄した。溶液を無水硫酸マグネシウムで乾燥し、溶液を減圧下濃縮した。これをシリカゲルクロマトグラフィー(0 キサン:酢酸エチル=10:1-6:1)で精製して、標記化合物(130 mg, 24%)を無色油状物質として得た。

[0354]

 1 H-NMR (400MHz, CDCl₃) δ : 6. 04 (1H, s), 6. 90-7. 06 (2H, m), 7. 22 (2H, d, J=8. 4Hz), 7. 30 (2H, d, J=8. 4Hz), 7. 15-7. 35 (2H, m), 7. 76 (1H, d, J=3. 2Hz).

 $MSm/z:354(M^++H)$.

[0355]

[0356]

【化68】

[0357]

参考例 16 で得た 2-[(t-) トキシカルボニルオキシ) -(2,5-) ジフルオロフェニル) メチル] -1-(4-) トキシフェニル) -1 Hーイミダゾール (667mg,1.6mmo1) にトリフルオロ酢酸 (10m1) を加え、3時間室温にて攪拌した。反応液を減圧下濃縮し、残渣にジオキサンを加えさらに減圧下濃縮した。この残渣を塩化チオニル (2.0m1) に溶解し、1 滴のジメチルホルムアミドを加え、室温にて17 時間攪拌した。反応液を減圧下濃縮し、残渣にジオキサンを加えさらに減圧下濃縮した。残渣をジメチルホルムアミド (5.0m1) に溶解し、4- クロロベンゼンチオール (347mg,2.4mmo1) 、炭酸カリウム (1.32g,9.6mmo1) を加えて、50 で 2 時間攪拌した。室温まで放置したのち、エチルエーテル (60m1) を加えて、水

と飽和食塩水で洗浄した。溶液を無水硫酸マグネシウムで乾燥し、溶液を減圧下濃縮した。これをシリカゲルクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル=10:1-5:1)で精製して、エタノールより結晶化して標記化合物(535mg, 75%)を無色針状晶として得た。

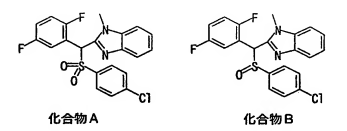
[0358]

 1 H-NMR (400MHz, CDCl₃) δ : 3. 86 (3H, s), 5. 57 (1H, s), 6. 8-6. 9 (3H, m), 6. 91 (2H, d, J=8. 4Hz), 7. 0 0 (2H, d, J=8. 4Hz), 7. 06 (2H, d, J=6. 8Hz), 7. 11 (2H, d, J=6. 8Hz), 7. 16 (1H, s), 7. 81 (1H, m). MSm/z: 443 (M⁺+H).

[0359]

[0360]

【化69】



[0361]

実施例 24 で得た $2-[[(4-\rho \Box \Box \Box z = \nu)$ チオ] $-(2,5-i \Box z)$ ルオロフェニル)メチル] -1- メチルー 1 H - ベンゾイミダゾール(190 m g, 0.474 m m o 1)のメタノール(12 m 1)溶液に、七モリブデン酸六アンモニウム四水和物(60 m g)を加え、30% 過酸化水素水(6 m 1)を加えて、17 時間攪拌した。反応液に酢酸エチル(60 m 1)を加え、これを水と飽和食塩水で洗浄した。溶液を無水硫酸マグネシウムで乾燥し、溶液を減圧下濃縮した。これをシリカゲルクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル=6:1-4:1)で精製して、非極性化合物(化合物 A)(48 m g, 23%)を針状晶として、極性化合物(化合物 B)(23 m g, 12%)を白色固体として得た。

[0362]

化合物A

 $mp: 213-214 ^{\circ}C.$

元素分析: C_{2 1} H_{1 5} C 1 F₂ N₂ O S: 理論値: C, 58.27; H, 3.49; N, 6.47; S, 7.41; C 1, 8.19; F, 8.78. 実測値: C, 58.08; H, 3.62; N, 6.53; S, 7.35; C 1, 8.10; F, 8.74.

[0363]

化合物B

 1 H-NMR (400MHz, CDCl₃) δ : 3. 35 (3/2H, s), 3. 78 (3/2H, s), 5. 52 (1/2H, s), 5. 57 (1/2H, s), 6. 78-7

出証特2004-3070094

. 1 (2 H, m) , 7. 2 – 7. 4 (7 H, m) , 7. 7 6 – 7. 9 5 (2 H, m) . m p : 1 3 0 – 1 3 1 $^{\circ}$ C.

FAB-MS: 477.0646 (C2 1 H16 C1F2 N2 OSとして、計算値: 477.0640).

[0364]

【0365】 【化70】

[0366]

[0367]

 1 H-NMR (400MHz, CDC1₃) δ : 3. 71 (3H, s), 5. 88 (1H, s), 6. 93-7. 08 (2H, m), 7. 03 (1H, s), 7. 43 (4H, s), 7. 98 (1H, m).

mp: 179-180 °C.

元素分析: C₁₇ H₁₂ C₁₂ F₂ N₂ O₂ S:理論値: C, 48.90; H, 2.93; N, 6.71; S, 7.68; C₁, 16.99; F, 9.11. 実測値: C, 48.90; H, 2.93; N, 6.77; S, 7.80; C₁, 17.02; F, 9.19.

[0368]

実施例30:2-[[(4-クロロフェニル) スルホニル]-(2,5-ジフルオロフェニル) メチル] チアゾール

[0369]

【化71】

[0370]

濃縮した。これをエタノールから結晶化させて、標記化合物 (91 m g, 67%) を無色柱状晶として得た。

[0371]

 1 H-NMR (400MHz, CDCl3) δ : 6. 21 (1H, s), 6. 92-7. 08 (2H, m), 7. 41 (2H, d, J=8.8Hz), 7. 45 (1H, d, J=3.6Hz), 7. 56 (2H, d, J=8.8Hz), 7. 86 (1H, d, J=3.6Hz), 7. 94 (1H, m).

mp: 163-164 °C.

元素分析: C₁₆ H₁₀ C₁ F₂ NO₂ S₂:理論値: C, 49.81; H, 2.61; N, 3.63; S, 16.62; C₁, 9.19; F, 9.85. 実測値: C, 49.98; H, 2.61; N, 3.77; S, 16.60; C₁, 9.25; F, 9.87.

[0372]

【0373】 【化72】

[0374]

実施例 27で得た $2-[(4-\rho \Box \Box \Box z = \nu)$ チオ] -(2,5-i)フルオロフェニル)メチル] -1-(4-i)トキシフェニル)-1 H -iベンゾイミダゾール(118 m g, 0.27 m m o 1)のメタノール(12 m 1)溶液に、七モリブデン酸六アンモニウム四水和物(60 m g)を加え、30 %過酸化水素水(6 m 1)を加えて、64 時間攪拌した。反応液に酢酸エチル(60 m 1)を加え、これを水と飽和食塩水で洗浄した。溶液を無水硫酸マグネシウムで乾燥し、溶液を減圧下濃縮した。これをエタノールから結晶化させて、標記化合物(76 m g, 60 %)を無色針状晶として得た。

[0375]

 1 H-NMR (400MHz, CDCl₃) δ : 3. 89 (3H, s), 5. 83 (1H, s), 6. 93-7. 05 (4H, m), 6. 97 (2H, d, J=8. 8Hz), 7. 01 (2H, d, J=8. 8Hz), 7. 38 (2H, d, J=8. 8Hz), 7. 4 1 (2H, d, J=8. 8Hz), 8. 15 (1H, m).

mp: 150-151%.

元素分析: C23 H17 C1F2 N2 O3 S:理論値: C, 58.13; H, 3.61; N, 5.90; S, 6.75; Cl, 7.47; F, 8.00. 実測値: C, 58.09; H, 3.51; N, 5.99; S, 6.88; Cl, 7.48; F, 8.06.

[0376]

実施例 $32:\underline{5-2}$ $\underline{5-2}$ \underline

[0377]

【化73】

[0378]

参考例 18 で得た 2 、 5 ージフルオロフェニルー 4 ーピリジルメタノール(221 m g 、 1 . 00 mm o 1)のジクロロメタン(10 m 1)溶液に、0 \mathbb{C} にてトリエチルアミン(0.279 m 1 、2.00 mm o 1)、次いで塩化メタンスルホニル(0.116 m 1 、1.50 mm o 1)を加え、室温にて 3 時間攪拌した。反応混合物を飽和重曹水にて洗浄後、有機層を無水硫酸ナトリウムにて乾燥し、ろ過後、ろ液を減圧濃縮した。得られた残渣のN 、N ージメチルホルムアミド(10 m 1)溶液に、参考例 17 で得た 10 中 10 10 中

[0379]

 1 H-NMR (400MHz, CDC1₃) δ : 6. 52 (1H, s), 6. 92-6. 98 (1H, m), 6. 99-7. 06 (1H, m), 7. 48 (1H, dd, J=8. 5, 0. 7Hz), 7. 17-7. 23 (1H, m), 7. 34 (2H, d, J=6. 1Hz), 7. 47 (1H, dd, J=8. 5, 2. 4Hz), 8. 33 (1H, dd, J=2. 4, 0. 7Hz), 8. 54 (2H, d, J=6. 1Hz). MSm/z: 349 (M⁺+H).

[0380]

[0381]

【化74】

[0382]

5-クロロ-2-[(2,5-ジフルオロフェニルー4-ピリジルメチル)チオ]ピリジン(239mg,0.68mmol)のメタノール(6ml)溶液に、<math>0 $\mathbb C$ にてオキソン(カリウムペルオキソモノサルファートコンパウンド、2 KHSO $_5$ ·KHSO $_4$ ·K $_2$ SO $_4$)(631mg,1.03mmol)の水(12ml)溶液を加えた。反応混合物を室温にて3日間攪拌した後、ジクロロメタンを加え飽和重曹水にて洗浄した。有機層を無水硫酸ナトリウムにて乾燥し、ろ過後、ろ液を減圧濃縮した。残渣を分取用高速液体クロマトグラフィー(水/アセトニトリル/ギ酸の混合溶媒系を使用)にて精製し、得られた固体をヘキサン/ジイソプロピルエーテルにて洗浄後、ろ取し、標記化合物(67mg,0.18mmol,26%)を白色粉末として得た。

[0383]

元素分析: C₁₇ H₁₁ ClF₂ N₂ O₂ S:理論値: C, 53.62; H, 2.91; F, 9.98; N, 7.36; S, 8.42. 実測値: C, 53.55; H, 2.87; F, 10.10; N, 7.40; S, 8.55.

 $MSm/z:381(M^++H)$.

[0384]

実施例34:4-[[(4-クロロフェニル) スルホニル] (2,5-ジフルオロフェニル) メチル] テトラヒドロピラン

【0385】 【化75】

[0386]

参考例1で得た2-[(4-クロロフェニル)スルホニルメチル]-1,4-ジフルオロベンゼン(200mg,0.661mmol)及びテトラヒドロー4Hーピランー4ーオール(0.13ml,1.36mmol)をトルエン(10ml)に溶解し、シアノメチレントリーnープチルホスホラン(330mg,1.37mmol)を加えた後、アルゴン雰囲気下、14時間加熱還流した。反応液を放冷後、シアノメチレントリーnープチルホスホラン(200mg,0.829mmol)を加えた後、アルゴン雰囲気下、14時間加熱還流した。反応液を放冷後、減圧濃縮して得た残留物をフラッシュシリカゲルクロマトグラフィーに付し、ヘキサン:酢酸エチル=4:1溶出部より得た分画を減圧濃縮して、白色固体を得た。得られた白色固体をヘキサンにて洗浄し、標記化合物(157mg,0.406mmol,61%)を白色粉末として得た。

[0387]

 1 H-NMR (400MHz, CDC13) δ : 1. 28-1. 48 (2H, m), 1. 71 (1H, ddd, J=25.3, 11.7, 4.3Hz), 2.37 (1H, brd, J=12.7Hz), 2.70-2.88 (1H, m), 3.40 (1H, td, J=11.7, 2.5Hz), 3.50 (1H, td, J=12.0, 2.2Hz), 3.91 (1H, dm, J=11.2Hz), 4.02 (1H, dm, J=11.7Hz), 4.46 (1H, d, J=8.8Hz), 6.68-6.80 (1H, m), 6.88-6.98 (1H, m), 7.31 (2H, d, J=8.5Hz), 7.36-7.45 (1H, m), 7.49 (2H, d, J=8.5Hz).

mp: 150-152 \mathbb{C} .

 $MSm/z:387(M^++H)$.

元素分析: C₁₈ H₁₇ C₁ F₂ O₃ S:理論値: C, 55.89; H, 4.43; C₁, 9.16; F, 9.82; S, 8.29. 実測値: C, 55.64; H, 4.27; C₁, 9.41; F, 9.89; S, 8.28.

[0388]

実施例35:4-[[(4-クロロフェニル) スルホニル] (2,5-ジフルオロフェニル) メチル] テトラヒドロチオピラン

【0389】 【化76】

[0390]

参考例1で得た2-[(4-クロロフェニル)スルホニルメチル]-1,4-ジフルオロベンゼン(500mg,1.65mmol)及び参考例19で得たテトラヒドロチオピランー4ーオール(400mg,3.38mmol)をトルエン(20ml)に溶解し、シアノメチレントリーnーブチルホスホラン(800mg,3.31mmol)を加えた後、アルゴン雰囲気下、14時間加熱還流した。反応液を放冷後、シアノメチレントリーnーブチルホスホラン(400mg,1.66mmol)を加えた後、アルゴン雰囲気下、14時間加熱還流した。反応液を放冷後、減圧濃縮して得た残留物をフラッシュシリカゲルクロマトグラフィーに付し、ヘキサン:酢酸エチル=15:1溶出部より得た分画を減圧濃縮して、白色固体を得た。得られた白色固体をヘキサン/ジイソプロピルエーテル混合液にて洗浄し、標記化合物(404mg,1.00mmol,61%)を白色粉末として得た。

[0391]

mp: 150-152 °C.

 $MSm/z:403(M^++H)$.

元素分析: C₁₈ H₁₇ C₁ F₂ O₂ S₂ : 理論値: C, 53.66; H, 4.25; C₁, 8.80; F, 9.43; S, 15.92. 実測値: C, 53.52; H, 4.21; C₁, 9.00; F, 9.54; S, 15.88.

[0392]

実施例36:4-[[(4-クロロフェニル)スルホニル](2,5-ジフルオロフェニル)メチル]テトラヒドロチオピラン<math>-1,1-ジオキシド(化合物A)及び4-[[(4-クロロフェニル)スルホニル](2,5-ジフルオロフェニル)メチル]テトラヒドロチオピラン-1-オキシド(化合物B(異性体A)及び化合物B(異性体B))

【0393】 【化77】

化合物A

化合物B

[0394]

4-[[(4-クロロフェニル) スルホニル] (2, 5-ジフルオロフェニル) メチル ↑ テトラヒドロチオピラン (360mg, 0.893mmol) をジクロロメタン (15 ml) に溶解した後、氷冷下にて3-クロロ過安息香酸 (320mg, 1.85mmol)を加えた。室温にて14時間攪拌後、反応液を減圧濃縮して得た残渣をフラッシュシリ カゲルクロマトグラフィーに付し、ヘキサン:酢酸エチル=1:1溶出部より得た分画を 減圧濃縮して、白色固体を得た。得られた白色固体をジクロロメタンに溶解し、1規定水 酸化ナトリウム水溶液、飽和食塩水の順に洗浄後、有機層を無水硫酸マグネシウムにて乾 燥した。ろ過後、ろ液を減圧濃縮して白色固体を得た。得られた白色固体をジエチルエー テルにて洗浄し、標記化合物A (187mg, 0, 430mmol, 48%) を白色粉末 として得た。さらに、ジクロロメタン:メタノール=50:1溶出部より得た分画を減圧 濃縮して、標記化合物B(異性体A)及び標記化合物B(異性体B)の混合物を白色固体 として得た。得られた混合物をフラッシュシリカゲルクロマトグラフィー(ジクロロメタ ン:メタノール=80:1)にて分離精製した後、得られた白色固体をそれぞれジエチル エーテルにて洗浄し、標記化合物B(異性体A)(低極性)(78mg, 0.19mmo 1,21%)を白色粉末として、標記化合物B(異性体B)(高極性)(69mg,0. 17mmol, 19%) を白色粉末として得た。

[0395]

化合物A

mp: 245-248%.

元素分析: C18 H17 C1F2 O4 S2:理論値: C, 49.71; H, 3.94; C1, 8.15; F, 8.74; S, 14.75. 実測値: C, 49.38; H, 3.87; C1, 8.50; F, 8.86; S, 14.62.

[0396]

化合物B(異性体A)

 1 H-NMR (400MHz, CDCl3) δ :1. 76 (1H, brd, J=13.4 Hz), 2.18 (1H, ddm, J=25.4, 12.5Hz), 2.32-2.70 (4H, m), 2.74-2.90 (1H, m), 2.98 (1H, dm, J=14.0 Hz), 3.09 (1H, dm, J=14.4Hz), 4.53 (1H, d, J=7.3 Hz), 6.72-6.86 (1H, m), 6.90-7.02 (1H, m), 7.32 (2H, d, J=8.5Hz), 7.40-7.60 (1H, m), 7.49 (2H, d, J=8.5Hz).

mp: 255-256 °C.

元素分析: C₁₈ H₁₇ C₁ F₂ O₃ S₂ :理論値: C, 51.61; H, 4.09; C₁, 8.46; F, 9.07; S, 15.31. 実測値: C, 51.51; H, 4.04; C₁, 8.69; F, 9.15; S, 15.20.

[0397]

化合物B (異性体B)

 7. 50 (1 H, m), 7. 48 (2 H, d, J = 8.5 Hz).

mp: 184-187°C.

元素分析: C₁₈ H₁₇ C₁ F₂ O₃ S₂ : 理論値: C, 51. 61; H, 4. 09; C₁, 8. 46; F, 9. 07; S, 15. 31. 実測値: C, 51. 82; H, 4. 23; C₁, 8. 42; F, 9. 12; S, 15. 07.

[0398]

実施例 3.7:4-[[(4-クロロフェニル) スルホニル] (2,5-ジフルオロフェニル) メチル] <math>-1-ピペリジンカルボン酸 t-ブチル

【0399】 【化78】

[0400]

参考例 1 で得た $2-[(4-\rho \Box \Box \Box z = n)]$ スルホニルメチル] -1, 4-ジフルオロベンゼン (1.25g, 4.13mmol) 及び4-ヒドロキシー1-ピペリジンカルボン酸 t-ブチル (1.70g, 8.44mmol) をトルエン (50ml) に溶解し、シアノメチレントリーn-ブチルホスホラン (2.00g, 8.29mmol) を加えた後、アルゴン雰囲気下、14 時間加熱還流した。反応液を放冷後、減圧濃縮して得た残留物をフラッシュシリカゲルクロマトグラフィーに付し、ヘキサン:酢酸エチル=1:1 溶出部より得た分画を減圧濃縮して、白色固体を得た。得られた白色固体をジエチルエーテルにて洗浄し、標記化合物 (1.68g, 3.46mmol, 84%) を白色粉末として得た。

[0401]

mp: 193-196 °C.

元素分析: C₂ 3 H₂ 6 C l F₂ NO₄ S:理論値: C, 56.84; H, 5.39; C l, 7.30; F, 7.82; N, 2.88; S, 6.60. 実測値: C, 56.41; H, 5.43; C l, 7.77; F, 7.61; N, 2.99; S, 6.58.

[0402]

[0403]

【化79】

[0404]

[0405]

mp: 184-190 °C.

元素分析: C₁₈ H₁₈ C₁ F₂ NO₂ S·HC₁·0.75 H₂ O:理論値: C, 49.61; H, 4.74; C₁, 16.27; F, 8.72; N, 3.21; S, 7.36. **実測値: C,** 49.57; H, 4.75; C₁, 15.79; F, 9.16; N, 3.34; S, 7.25.

[0406]

実施例 39: 2-[(4-クロロフェニルチオ)-(2,5-ジフルオロフェニル)メチル]-5-[(4-クロロフェニルチオ)メチル] ピリジン

【0407】 【化80】

[0408]

水素化ホウ素ナトリウム(33 mg, 0.88 mmol)のエタノール(15 ml)懸濁液を-78 $\mathbb C$ に冷却し、攪拌しながら徐々に参考例21で得た [6-(2,5-i)] ルコフェニルカルボニル)ピリジン-3-4ル] メチル=アセタート(510 mg, 1.75 mmol)のエタノール溶液(10 ml)を加えた。30分間攪拌した後に、塩化アンモニウム水溶液を加えて室温まで放置した。これを酢酸エチル(100 ml)で抽出し、溶液を水と飽和食塩水で洗浄した。無水硫酸マグネシウムで乾燥した後に、溶液を減圧下濃縮した。残渣を塩化メチレン(30 ml)に溶解し、氷冷下にトリエチルアミン(270 μ l)、メタンスルホニル=クロリド(270 μ l)を加えた。これを室温で3日間攪拌した。水を加えた後に酢酸エチル(60 ml)で抽出し、溶液を水と飽和食塩水で洗浄した。無水硫酸マグネシウムで乾燥した後に、溶液を減圧下濃縮した。この残渣をN、N-ジメチルホルムアミド(25 ml)に溶解し、4-クロロベンゼンチオール(751 mg, 5.3 mmol)と炭酸カリウム(718 mg, 5.2 mmol)を窒素雰囲気下加えて60℃で1時間攪拌した。反応液を室温まで冷却後に、ジエチルエーテル(80 m

1) を加え、これを水と飽和食塩水で洗った。有機層を硫酸マグネシウムで乾燥し、減圧下濃縮した。残渣をシリカゲルクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル=10:1)に付し、標記化合物(237mg,27%)を白色固体として得た。

[0409]

 1 H-NMR (400MHz, CDCl₃) δ : 3. 99 (2H, s), 5. 81 (1H, s), 6. 90 (2H, m), 7. 15 (2H, d, J=8. 8Hz), 7. 16 (2H, d, J=8. 8Hz), 7. 16 (2H, d, J=8. 8Hz), 7. 19 (4H, d, J=8. 8Hz), 7. 20 (1H, d, J=7. 6Hz), 7. 38 (1H, m), 7. 49 (1H, dd, J=2. 0, 7. 6Hz), 8. 38 (1H, br).

mp: 87 - 88 %.

[0410]

実施例40:2-[(4-クロロフェニルスルホニル)-(2,5-ジフルオロフェニル)メチル]-5-[(4-クロロフェニルスルホニル)メチル]ピリジン

[0411]

【化81】

$$\begin{array}{c|c}
F & & & & \\
\hline
0 & & & \\
\hline
0 & & & \\
\end{array}$$

[0412]

2-[(4-クロロフェニルチオ)-(2,5-ジフルオロフェニル)メチル]-5-[(4-クロロフェニルチオ)メチル]ピリジン(75 mg,0.15 mm o 1)のメタノール(6.0 m 1)溶液に、七モリプデン酸六アンモニウム四水和物(30 mg)を加え、30%過酸化水素水(3 m 1)を加えて、22時間攪拌した。反応液に酢酸エチルを加えて、これを水、チオ硫酸ナトリウム水溶液、飽和食塩水で洗浄した。溶液を乾燥した後に減圧下溶液を濃縮した。残渣をシリカゲルクロマトグラフィー(2% MeOH/CHC13)で精製して標記化合物(70 mg,62%)を無色針状晶として得た。

[0413]

 1 H-NMR (400MHz, CDC13) δ : 4. 29 (2H, s), 5. 91 (1H, s), 6. 90-7. 08 (2H, m), 7. 39 (2H, dd, J=1. 6, 6. 8 Hz), 7. 45 (2H, dd, J=1. 6, 6. 8 Hz), 7. 51 (2H, d, J=8. 8Hz), 7. 55 (2H, d, J=8. 8Hz), 7. 60 (1H, d, J=8. 0Hz), 7. 65 (1H, dd, J=2. 4, 8. 0Hz), 7. 91 (1H, m), 8. 23 (1H, s).

mp: 186-187°C.

元素分析: C₂ 5 H₁ 7 C l₂ F₂ NO₄ S₂:理論値: C, 52.82; H, 3.01; N, 2.46; S, 11.28; Cl, 12.47; F, 6.68. 実測値: C, 52.88; H, 3.10; N, 2.63; S, 11.38; Cl, 12.40; F, 6.83.

[0414]

実施例 4 1:2-[(4-クロロフェニルチオ)-(2,5-ジフルオロフェニル)メチル]-5-(1,3-ジオキソラン-2-イル)ピリジン

[0415]

【化82】

[0416]

窒素雰囲気下、参考例 22で得た 2-[(2,5-ジフルオロフェニル)-ヒドロキシメチル]-5-(1,3-ジオキソラン-2-イル)ピリジン(1.52g,5.2mmol)の塩化メチレン溶液(30ml)に氷冷下にトリエチルアミン(1.08ml,7.8mmol)、メタンスルホニル=クロリド(0.52ml,6.8mmol)を加えて室温で <math>3 時間攪拌した。飽和重曹水を加えた後に、エーテルで抽出した。溶液を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥、溶液を減圧下濃縮した。残渣をジメチルホルムアミド(30ml)に溶解し、クロロベンゼンチオール(901mg,6.2mmol)、炭酸カリウム(1.08g,7.8mmol)を加えて60℃で 3 時間攪拌した。室温まで冷却した後に、エーテルで希釈して溶液を水、飽和食塩水で洗浄した。溶液を無水硫酸マグネシウムで乾燥した後に減圧下濃縮した。残渣をシリカゲルクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル=5:1)で精製して標記化合物(1.56g,71%)を無色針状晶として得た。

[0417]

mp: 70-73 °C.

 $MSm/z:420 (M^++H)$.

[0418]

[0419]

【化83】

[0420]

た後に、溶液を水と飽和食塩水で洗浄した。溶液を減圧下濃縮した後に、残渣をエタノールから結晶化して、標記化合物 (1.22g,74%) を無色針状晶として得た。

[0421]

mp: 167-168°C.

FAB-MS: 452.0544 (C21 H17 C1F2 NO4 Sとして、計算値: 452.0535).

[0422]

実施例 43:2-[(4-クロロフェニルスルホニル)-(2,5-ジフルオロフェニル)メチル]-5-(ヒドロキシメチル)ピリジン

[0423]

【化84】

[0424]

 $2-[(4-\rho \Box \Box z = \lambda \lambda \lambda z + \lambda z - (2, 5-i z) \lambda z + \lambda z - (1, 3-i z + \lambda z + \lambda z - 2-i \lambda z + \lambda z - 2-i \lambda z + \lambda z$

残渣をエタノール(10m1)に溶解して氷冷下水素化ホウ素ナトリウム(10mg, 0.27mmo1)を加えて1時間攪拌した。水を加え、混合液を酢酸エチルにて抽出した後に、水、飽和食塩水で洗浄した。溶液を無水硫酸マグネシウムで乾燥した後に、減圧下濃縮して残渣を得た。これをシリカゲルクロマトグラフィー(3%メタノール/クロロホルム)で精製して標記化合物(205mg, 93%)を針状晶として得た。

[0425]

 1 H-NMR (400MHz, CDCl3) δ : 4. 74 (2H, s), 5. 94 (1H, s), 6. 91 (1H, m), 6. 99 (1H, m), 7. 38 (2H, d, J=8. 4Hz), 7. 53 (2H, d, J=8. 4Hz), 7. 62 (1H, d, J=8. 0Hz), 7. 76 (1H, dd, J=2. 0, 8. 0Hz), 7. 98 (1H, m), 8. 58 (1H, d, J=2. 0Hz).

mp: 151-152 °C.

FAB-MS: 410.0444 (C₁₉ H₁₅ ClF₂ NO₃ Sとして、計算値: 410.0429).

[0426]

実施例 44:3-[6-[(4-クロロフェニルスルホニル)-(2,5-ジフルオロフェニル)メチル] ピリジン<math>-3-イル] アクリル酸メチル

[0427]

【化85】

[0428]

実施例 $4\ 2\$ で得た $2-[(4-\rho \Box \Box \Box z = \nu Z \nu x \nu x = \nu) - (2,5- \bar{\nu} Z \nu x \Box \nu)$ $x = \nu$ $y = \nu$ y =

残渣をテトラヒドロフラン(15ml)に溶解して窒素雰囲気下、トリフェニルホスホラニリデン酢酸メチル(188mg, 0.56mmol)を加えて17時間攪拌した。反応溶液を減圧下濃縮して残渣を得た。これをシリカゲルクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル=<math>5:1)で精製して標記化合物(187mg, 86%)を針状晶として得た

[0429]

mp: 145-146 \mathbb{C} .

 $MSm/z:464(M^++H)$.

[0430]

実施例45:3-[6-[(4-クロロフェニルスルホニル)-(2,5-ジフルオロフェニル)メチル] ピリジン-3-イル] プロピオン酸メチル

[0431]

【化86】

[0432]

 $3-[6-[(4-クロロフェニルスルホニル)-(2,5-ジフルオロフェニル)メチル]ピリジン-3-イル]アクリル酸メチル(<math>160\,\mathrm{mg}$,0. $34\,\mathrm{mmol}$)をエタノール($15\,\mathrm{ml}$)に溶解し、パラジウム炭素($30\,\mathrm{mg}$)を加えて1気圧の水素雰囲気下で24時間激しく攪拌した。反応液をろ過した後に、減圧下濃縮した。残渣をシリカゲルクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル=5:1)で精製して標記化合物($94\,\mathrm{mg}$,58%)を針状晶として得た。

[0433]

 1 H-NMR (400MHz, CDCl₃) δ : 2. 63 (2H, t, J=7.6Hz), 2. 95 (2H, t, J=7.6Hz), 3. 65 (3H, s), 5. 89 (1H, s), 6. 90 (1H, m), 6. 97 (1H, m), 7. 36 (2H, d, J=8.4Hz), 7. 53 (2H, d, J=8.4Hz), 7. 55 (2H, m), 8. 00 (1H, m), 8. 45 (1H, d, J=1.6Hz).

mp: 121-123 °C.

 $MSm/z:466 (M^++H)$.

[0434]

実施例 46:3-[6-[(4-クロロフェニルスルホニル)-(2,5-ジフルオロフェニル) メチル] ピリジン-3-イル] プロピオン酸

[0435]

【化87】

[0436]

[0437]

 1 H-NMR (400MHz, CDCl₃) δ : 2. 69 (2H, t, J=7.6Hz), 2. 96 (2H, t, J=7.6Hz), 5. 92 (1H, s), 6. 90 (1H, m), 6. 98 (1H, m), 7. 36 (2H, d, J=8.4Hz), 7. 52 (2H, d, J=8.4Hz), 7. 56 (2H, m), 7. 99 (1H, m), 8. 47 (1H, d, J=2.4Hz).

mp: 158-160 %.

 $MSm/z:452(M^{+}+H)$.

元素分析: C_{2} 1 H_{1} 6 C 1 F_{2} NO₄ S:理論値:C, 5 5 . 8 2 ; H, 3 . 5 7 ; N , 3 . 1 0 ; S , 7 . 1 0 ; C 1 , 7 . 8 5 ; F , 8 . 4 1 . 実測値:C , 5 5 . 7 0 ; H , 3 . 7 5 ; N , 3 . 1 9 ; S , 7 . 1 2 ; C 1 , 8 . 6 4 ; F , 8 . 1 1 .

[0438]

実施例 4.7: [6-[(4-クロロフェニルスルホニル)-(2,5-ジフルオロフェニル)メチル] ピリジン<math>-3-イル] カルバルデヒド

[0439]

【化88】

[0440]

[0441]

 1 H-NMR (400MHz, CDCl₃) δ : 6. 01 (1H, s), 6. 94 (1H, m), 7. 01 (1H, m), 7. 40 (2H, d, J=8. 4Hz), 7. 54 (2H, d, J=8. 4Hz), 7. 81 (1H, d, J=8. 4Hz), 7. 97 (1H, m), 8. 20 (1H, dd, J=2. 0, 8. 4Hz), 9. 05 (1H, d, J=2. 0Hz), 10. 12 (1H, s).

[0442]

実施例48: 2-[(4-)000フェニルスルホニル) -(2, 5-)07ルオロフェニル) メチル]-5-(ピペリジン-1-4ルメチル) ピリジン

[0443]

【化89】

[04444]

[6-[(4-クロロフェニルスルホニル)-(2,5-ジフルオロフェニル)メチル] ピリジン-3-イル] カルバルデヒド(82 mg,0.2 mmol) とピペリジン(40 μ 1,0.4 mmol) の塩化メチレン溶液(5 ml) に室温で酢酸(23 μ 1,0.4 mmol)、トリアセトキシ水素化ホウ素ナトリウム(85 mg,0.4 mmol)を加えて、3時間攪拌した。飽和重曹水を加えて反応を停止した後に、酢酸エチル(80 ml)で希釈した。有機層を分取して、水、飽和食塩水で洗浄した。溶液を乾燥した後に、溶液を減圧下濃縮して残渣を得た。これを、シリカゲルクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル=1:1)で精製して、エタノールから結晶化し標記化合物(89 mg,93%)を得た。

[0445]

 1 H-NMR (400MHz, CDCl₃) δ : 1. 5-1. 6 (6 H, m), 2. 3-2. 4 (4 H, m), 3. 45 (2 H, s), 5. 91 (1 H, s), 6. 90 (1 H, m), 6. 98 (1 H, m), 7. 35 (2 H, d, J=8. 4 Hz), 7. 52 (2 H

出証特2004-3070094

, d, J=8.4Hz), 7.53 (1H, m), 7.7 (1H, br), 8.02 (1H, m), 8.49 (1H, d, J=2.4Hz).

mp: 113-114 °C.

 $MSm/z:477(M^++H)$.

元素分析: C_{2 4} H_{2 3} C₁ F₂ N₂ O₂ S:理論値: C, 60.44; H, 4.86; N, 5.87; S, 6.72; C₁, 7.43; F, 7.97. 実測値: C, 59.87; H, 4.81; N, 5.83; S, 6.87; C₁, 7.55; F, 8.02.

[0446]

実施例 49:4-[6-[(4-クロロフェニルスルホニル)-(2,5-ジフルオロフェニル) メチル] ピリジン<math>-3-4ル] メチル] モルホリン

【0447】 【化90】

$$F = \begin{bmatrix} F & & & \\ & & & \\ & & & \\ 0 & & & \\ 0 & & & \\ \end{bmatrix}$$

[0448]

[0449]

mp: 120-121°C.

 $MSm/z:479 (M^++H)$.

元素分析: C_{2 2} H_{2 1} ClF₂ N₂ O₃ S:理論値: C, 57.68; H, 4.42; N, 5.85; S, 6.70; Cl, 7.40; F, 7.93. 実測値: C, 57.41; H, 4.43; N, 5.90; S, 6.82; Cl, 7.52; F, 7.91.

[0450]

実施例 50: [6-[(4-クロロフェニルスルホニル)-(2,5-ジフルオロフェニル)メチル] ピリジン-3-イル] カルボン酸

[0451]

【化91】

[0452]

[0453]

 1 H-NMR (400MHz, CDCl3) δ : 6.03 (1H, s), 6.96 (1H, m), 7.03 (1H, m), 7.42 (2H, d, J=8.4Hz), 7.56 (2H, d, J=8.4Hz), 7.73 (1H, d, J=8.4Hz), 7.97 (1H, m), 8.35 (1H, dd, J=2.0, 8.4Hz), 9.20 (1H, d, J=2.0Hz).

mp:>230°C.

 $MSm/z:424(M^++H)$.

元素分析: C₁ 9 H₁ 2 C 1 F₂ NO₄ S:理論値: C, 5 3. 8 4; H, 2. 8 5; N, 3. 3 0; S, 7. 5 7; C 1, 8. 3 7; F, 8. 9 7. 実測値: C, 5 3. 4 7; H, 2. 8 1; N, 3. 4 6; S, 7. 6 5; C 1, 8. 4 9; F, 9. 0 0.

[0454]

[0455]

【化92】

[0456]

実施例 19 で得た 3-[(4-)0 ロフェニルスルホニル) -(2,5-)ジフルオロフェニル)メチル] ピリジン(162 mg, 0.427 mm o1)の塩化メチレン(15 m 1)に、3-0 ロロ過安息香酸(81 mg, 0.47 mm o1)を加えて 24 時間攪拌した。反応液をエーテル(60 m 1)で希釈した後に、飽和重曹水、水、飽和食塩水で洗浄した。溶液を乾燥した後に、ろ過、溶液を減圧下濃縮して残渣を得た。これをシリカゲルクロマトグラフィー(酢酸エチル)に付し標配化合物(68 mg, 40%)を得た。これ

をエタノールから結晶化して無色針状晶として得た。

[0457]

 1 H-NMR (400MHz, CDC13) δ : 5. 58 (1H, s), 6. 95 (1H, m), 7. 03 (1H, m), 7. 29 (1H, dd, J=6.6, 8. 0Hz), 7. 42 (2H, d, J=8.6Hz), 7. 57 (1H, d, J=8.0Hz), 7. 62 (2H, d, J=8.4Hz), 7. 66 (1H, m), 8. 10 (1H, d, J=6.6Hz), 8. 29 (1H, s).

mp:183-184%.

元素分析: C₁₈ H₁₂ C₁ F₂ NO₃ S:理論値: C, 54.62; H, 3.06; N, 3.54; S, 8.10; C₁, 8.96; F, 9.60. 実測値: C, 54.19; H, 2.99; N, 3.67; S, 8.27; C₁, 8.92; F, 9.53.

[0458]

[0459]

【化93】

[0460]

実施例 20 で得た 4-[(4-2) ロフェニルスルホニル) -(2,5-2) フルオロフェニル) メチル] ピリジン(221 mg, 0.58 mm o 1)の塩化メチレン(20 m 1)に、3-2 ロロ過安息香酸(100 mg, 0.58 mm o 1)を加えて 20 時間攪拌した。反応液をエーテル(60 m 1)で希釈した後に、飽和重曹水、水、飽和食塩水で洗浄した。溶液を乾燥した後に、ろ過、溶液を減圧下濃縮して残渣を得た。これをシリカゲルクロマトグラフィー(酢酸エチル)に付し標記化合物(183 mg, 80%)を得た。これをエタノールから結晶化して無色針状晶として得た。

[0461]

 1 H-NMR (400MHz, CDCl₃) δ : 5. 6.2 (1 H, s), 6. 97 (1 H, m), 7. 06 (1 H, m), 7. 42 (2 H, d, J=7. 2 Hz), 7. 44 (2 H, d, J=8. 8 Hz), 7. 60 (2 H, d, J=8. 8 Hz), 7. 68 (1 H, m), 8. 17 (2 H, d, J=7. 2 Hz).

mp: 211-212 %.

元素分析: C₁₈ H₁₂ C₁ F₂ NO₃ S:理論値: C, 54.62; H, 3.06; N, 3.54; S, 8.10; C₁, 8.96; F, 9.60. 実測値: C, 54.19; H, 2.92; N, 3.65; S, 8.26; C₁, 8.99; F, 9.61.

[0462]

実施例53:3-クロロ-4-[(4-クロロフェニルチオ)-(2,5-ジフルオロフェニル)メチル] ピリジン

[0463]

【化94】

[0464]

参考例 2 3 で得た 3 - クロロー 4 - [(2, 5 - ジフルオロフェニル)ーヒドロキシメチル] ピリジン(5 1 1 m g, 2. 0 m m o 1)を塩化チオニル(3. 0 m 1)に溶解した後に、触媒量のジメチルホルムアミドを加え 1 7 時間攪拌した。反応液を減圧下濃縮し、残渣にトルエンを加えてさらに濃縮した。

この残渣をジメチルホルムアミド(10m1)に溶解し、4-クロロベンゼンチオール(375mg, 2.6mmo1)と炭酸カリウム(<math>414mg, 3mmo1)を窒素雰囲気下加えて60℃で3時間攪拌した。反応液を室温まで冷却後に、ジエチルエーテル(60m1)を加え、これを水と飽和食塩水で洗った。有機層を硫酸マグネシウムで乾燥し、減圧下濃縮した。残渣をシリカゲルクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル=8:1)。に付し、標記化合物(196mg, 26%)を固体として得た。

[0465]

mp: 70-72 °C.

 $MSm/z:382(M^++1)$.

[0466]

[0467]

【化95】

[0468]

58%)を固体として得た。

[0469]

 1 H-NMR (400MHz, CDCl₃) δ : 5. 96 (1H, s), 6. 95-7. 04 (2H, m), 7. 01 (1H, m), 7. 23 (2H, d, J=8.8Hz), 7. 26 (2H, d, J=8.8Hz), 7. 54 (1H, s), 8. 33 (1H, s). mp: 128-129°C.

 $MSm/z:416 (M^++1)$.

[0470]

【0471】 【化96】

[0472]

[0473]

 1 H-NMR (400MHz, CDCl₃) δ : 6. 23 (1H, s), 6. 94 (1H, m), 7. 06 (1H, m), 7. 41 (2H, d, J=8.0Hz), 7. 53 (1H, m), 7. 59 (2H, d, J=8.0Hz), 8. 11 (1H, d, J=5.2Hz), 8. 55 (1H, s), 8. 60 (1H, d, J=5.2Hz). mp: 160-161°C.

元素分析: C₁₈ H₁₁ C₁₂ F₂ NO₂ S:理論値: C, 52.19; H, 2.68; N, 3.38; S, 7.74; C₁, 17.12; F, 9.17. 実測値: C, 52.17; H, 2.69; N, 3.44; S, 7.96; C₁, 17.12; F, 9.00.

[0474]

[0475]

【化97】

[0476]

[0477]

 1 H-NMR (400MHz, CDCl3) δ : 5. 53 (1/2H, s), 5. 66 (1/2H, s), 6. 83 (1/2H, s), 6. 95-7. 08 (3/2H, m), 7. 23 (1/2H, m), 7. 25 (1H, d, J=8. 4Hz), 7. 26 (1H, d, J=8. 4Hz), 7. 34 (1H, d, J=8. 4Hz), 7. 36 (1H, d, J=8. 4Hz), 7. 37 (1/2H, m), 7. 76 (1/2H, d, J=5. 2Hz), 7. 98 (1/2H, d, J=5. 2Hz), 8. 47 (1/2H, s), 8. 56 (1/2H, d, J=5. 2Hz), 8. 60 (1/2H, s), 8. 61 (1/2H, d, J=5. 2Hz).

FAB-MS:397.9992 (C_{18 H12} C_{12 F2} NOSとして、計算値:397.9985).

[0478]

実施例 5.7:2,5-i00 クロロー 4-[(4-0)0 ロロフェニルスルホニル) -(2,5-i0 ジフルオロフェニル) メチル] ピリジン 0.5 水和物

[0479]

【化98】

[0480]

実施例 54 で得た 2, 5-ジクロロ-4-[(4-クロロフェニルチオ)-(2, 5-ジフルオロフェニル)メチル]ピリジン($60\,\mathrm{mg}$, $0.14\,\mathrm{mmol}$)の塩化メチレン($3.0\,\mathrm{ml}$)溶液に、3-クロロ過安息香酸($62\,\mathrm{mg}$, $0.36\,\mathrm{mmol}$)を加え、室温で 3 時間攪拌した。エーテル($80\,\mathrm{ml}$)で希釈した後に、溶液を飽和重曹水と飽和食塩水で洗浄した。溶液を減圧下濃縮した後に、残渣をシリカゲルクロマトグラフィー(20 へキサン:酢酸エチル=21 により精製して、20 により精製して、21 により精製して、22 により精製して、23 により精製して、24 により精製して、25 により精製して、25 により精製して、26 により精製して、27 により精製して、28 に 29 に 29

[0481]

 1 H-NMR (400MHz, CDC1₃) δ : 6. 15 (1H, s), 6. 93 (1H, m), 7. 05 (1H, m), 7. 44 (2H, d, J=8.8Hz), 7. 50 (1H, m), 7. 59 (2H, d, J=8.8Hz), 8. 13 (1H, s), 8. 55 (1H, s), 8. 33 (1H, s).

mp: 147-148 $^{\circ}$ C.

元素分析: C₁₈ H₁₀ C₁₃ F₂ NO₂ S, 0.5 H₂ O:理論値: C, 47.23; H, 2.42; N, 3.06; S, 7.01; C₁, 23.24; F, 8.30. 実測値: C, 47.25; H, 2.24; N, 3.21; S, 7.19; C₁, 23.25; F, 8.32.

[0482]

実施例 58:4-[5-クロロ-4-[(4-クロロフェニルチオ)-(2,5-ジフルオロフェニル)メチル] ピリジン-2-イル] モルホリン

【0483】 【化99】

[0484]

実施例 5 4 で得た 2 , 5 - ジクロロー 4 - [(4 - クロロフェニルチオ) - (2 , 5 - ジフルオロフェニル) メチル] ピリジン(1 0 0 m g , 0 . 2 4 m m o 1)とモルホリン(2 0 0 μ 1)の 1 , 4 - ジオキサン(1 . 0 m 1)溶液を窒素雰囲気下 1 0 0 $\mathbb C$ で 2 日間攪拌した。室温まで冷却後、酢酸エチル(4 0 m 1)で希釈した後に、溶液を水と飽和食塩水で洗浄した。溶液を乾燥した後に、減圧下濃縮して残渣を得た。これをシリカゲルクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル=5 : 1)により精製して、標記化合物(1 0 0 m g , 8 9 %)を油状物質として得た。

[0485]

 1 H-NMR (400MHz, CDCl₃) δ : 3. 48 (4H, m), 3. 82 (4H, m), 6. 00 (1H, s), 6. 94 (1H, s), 6. 94-7. 04 (2H, m), 7. 09 (1H, m), 7. 23 (2H, d, J=8. 4Hz), 7. 24 (2H, d, J=8. 4Hz), 8. 12 (1H, s).

 $MSm/z:467(M^++H)$.

[0486]

[0487]

【化100】

$$\begin{array}{c|c}
 & C1 \\
 & 0 \\
 & 0
\end{array}$$

$$\begin{array}{c|c}
 & C1 \\
 & C1
\end{array}$$

[0488]

4-[5-クロロ-4-[(4-クロロフェニルチオ)-(2,5-ジフルオロフェニル)メチル]ピリジン-2-イル]モルホリン(90mg,0.19mmol)のメタノール(12ml)溶液に、七モリブデン酸六アンモニウム四水和物(60mg)を加え、30%過酸化水素水(6ml)を加えて、8時間攪拌した。酢酸エチルで希釈した後に、溶液を水と飽和食塩水で洗浄した。溶液を減圧下濃縮した後に、残渣をシリカゲルクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル=3:1)に付し、エタノールから結晶化して、標記化合物(80mg,83%)を無色針状晶として得た。

[0489]

 1 H-NMR (400MHz, CDCl₃) δ : 3. 54 (4H, m), 3. 84 (4H, m), 6. 12 (1H, s), 6. 90 (1H, m), 7. 02 (1H, m), 7. 4

出証特2004-3070094

2 (2 H, d, J = 8.4 Hz), 7.45 (1 H, s), 7.46 (1 H, m), 7.58 (2 H, d, J = 8.4 Hz), 8.06 (1 H, s). mp: 180-181%.

元素分析: C₂ 2 H₁ 8 C l₂ F₂ N₂ O₃ S:理論値: C, 5 2. 9 2; H, 3. 6 3; N, 5. 6 1; S, 6. 4 2; C l, 1 4. 2 0; F, 7. 6 1. 実測値: C, 5 2. 6 8; H, 3. 5 6; N, 5. 6 9; S, 6. 7 0; C l, 1 4. 3 2; F, 7. 9 7.

[0490]

実施例60:4-[2-[5-クロロ-4-[(4-クロロフェニルチオ)-(2,5-ジフルオロフェニル)メチル] ピリジン<math>-2-イル] アミノエチル] モルホリン

[0491]

【化101】

[0492]

実施例 54で得た 2, 5-ジクロロー4-[(4-クロロフェニルチオ) -(2, 5-ジフルオロフェニル)メチル] ピリジン(100 mg, 0.24 mm o1)と4-モルホリンエチルアミン(200 μ 1)の 1, 4-ジオキサン(1.0 m 1)溶液を窒素雰囲気下 100 $\mathbb C$ で 2 日間攪拌した。室温まで冷却後、酢酸エチル(40 m 1)で希釈した後に、溶液を水と飽和食塩水で洗浄した。溶液を乾燥した後に、減圧下濃縮して残渣を得た。これをシリカゲルクロマトグラフィー(3% メタノール/クロロホルム)により精製して、標記化合物(12 m 2 m 2 m 3

[0493]

 $\begin{array}{c} ^{1}\text{ H-NMR} & (4\ 0\ 0\ MH\ z), \ \text{CDCl}_{3}) \ \delta: 2.\ 4\ 2\ (4\ H,\ m)\ ,\ 2.\ 5\ 4\ (2\ H,\ d,\ J=6.\ 0\ H\ z)\ ,\ 3.\ 6\ 7\ (4\ H,\ m)\),\ 5.\ 1\ 2\ (b\ r,\ 1\ H)\ ,\ 5.\ 9\ 0\ (1\ H,\ s)\ ,\ 6.\ 6\ 1\ (1\ H,\ s)\ ,\ 6.\ 8\ 6\ -7.\ 0\ (2\ H,\ m)\ ,\ 7.\ 0\ 6\ (1\ H,\ m)\ ,\ 7.\ 1\ 5\ (2\ H,\ d,\ J=8.\ 4\ H\ z)\ ,\ 7.\ 1\ 6\ (2\ H,\ d,\ J=8.\ 4\ H\ z)\ ,\ 7.\ 9\ 5\ (1\ H,\ s)\ . \end{array}$

[0494]

実施例 $61:\underline{4-[2-[5-クロロ-4-[(4-クロロフェニルスルホニル)-(2,5-ジフルオロフェニル) メチル] ピリジン<math>-2-$ イル] アミノエチル] モルホリン-N-オキシド

[0495]

【化102】

[0496]

4-[2-[5-クロロー4-[(4-クロロフェニルチオ)-(2,5-ジフルオロ 出証特2004-3070094

フェニル)メチル] ピリジンー 2-4ル] アミノエチル] モルホリン(11mg, 0.032mmol) のメタノール(12ml) 溶液に、七モリブデン酸六アンモニウム四水和物(10mg) を加え、30%過酸化水素水(1ml) を加えて、8時間攪拌した。酢酸エチルで希釈した後に、溶液を水と飽和食塩水で洗浄した。溶液を減圧下濃縮した後に、残渣をシリカゲルクロマトグラフィー(<math>3%メタノール、3%t-7チルアミン/クロロホルム溶液)により精製し、標記化合物(5.0mg, 42%)を得た。

[0497]

 1 H-NMR (400MHz, CDC1₃) δ : 3. 2-3. 4 (4 H, m), 3. 54 (2 H, m), 3. 81 (2 H, m), 3. 91 (2 H, m), 4. 44 (2 H, m), 6. 09 (1 H, s), 6. 88 (1 H, m), 6. 98 (1 H, m), 7. 22 (1 H, s), 7. 40 (2 H, d, J=8. 4 Hz), 7. 51 (1 H, m), 7. 60 (2 H, d, J=8. 4 Hz), 7. 94 (1 H, s).

FAB-MS:558.0837 (C24 H24 C12 F2 N3 O4 Sとして、計算値:558.0833).

[0498]

[0499]

【化103】

[0500]

実施例 43で得た $2-[(4-\rho \Box \Box \Box z = \lambda \lambda \lambda x + \lambda z - \lambda z$

[0501]

 1 H-NMR (400MHz, CDC13) δ :4. 42 (2H, s), 5. 96 (1H, s), 6. 94 (1H, m), 6. 99-7. 05 (1H, m), 7. 40 (2H, d, J=8. 8Hz), 7. 55 (2H, d, J=8. 8Hz), 7. 60 (1H, d, J=8. 1Hz), 7. 72 (1H, dd, J=8. 1, 2. 0Hz), 8. 02 (1H, m), 8. 57 (1H, d, J=2. 0Hz).

 $MSm/z:435(M^++H)$.

[0502]

実施例 63 : [6-[(4-)0002x2)x3x2) (2,5-30)x302x2 (2,5-30)x302x2

[0503]

【化104】

[0504]

アルゴン雰囲気下、5-アジドメチルー2-[(4-クロロフェニルスルホニル)(2, 5-ジフルオロフェニル)メチル]ピリジン(77mg, 0.177mmol)、パラジウム炭素(14mg)、及び酢酸エチル(2ml)をエタノール(10ml)に加えた後、1気圧の水素雰囲気下で<math>50分間攪拌した。反応混合液をろ過した後に、ろ液を減圧下濃縮した。得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、ジクロロメタン:メタノール=<math>10:1溶出部より得た分画を減圧濃縮して、標記化合物(28mg, 0.0685mmol, 39%)を白色粉末として得た。

[0505]

 1 H-NMR (400MHz, CDCl₃) δ : 1.84 (2H, brs), 3.92 (2H, s), 5.94 (1H, s), 6.92 (1H, m), 7.03-6.98 (1H, m), 7.39 (2H, d, J=8.3Hz), 7.56 (2H, d, J=8.3Hz), 7.60 (1H, d, J=8.1Hz), 7.74 (1H, d, J=8.1Hz), 8.01 (1H, m), 8.57 (1H, s). MSm/z: 409 (M+H).

[0506]

実施例64:<u>[[6-[(4-クロロフェニルスルホニル)(2,5-ジフルオロフェニル)メチル]ピリジン-3-イル]メチル]カルバミン酸t-ブチル</u>

【0507】 【化105】

[0508]

実施例 62で得た 5-アジドメチルー2-[(4-クロロフェニルスルホニル)(2,5-ジフルオロフェニル)メチル]ピリジン(230 mg, 0.529 mm o1)及びパラジウム炭素(46 mg)を、酢酸エチル(15 m1)及びエタノール(15 m1)の混合液に加えた後、1 気圧の水素雰囲気下で 45 分間攪拌した。反応混合物をろ過した後に、ろ液を減圧下濃縮した。得られた残渣をジクロロメタン(5 m1)に溶解した後、トリエチルアミン(70 μ 1,0.499 mm o 1)、ジー t- ブチルカルボナート(174 mg,0.996 mm o 1)を加え、室温にて 3 日間攪拌した。反応溶液を減圧下濃縮し、得られた残渣をフラッシュシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、ヘキサン:酢酸エチル=4:1溶出部より得た分画を減圧濃縮して、標記化合物(78 mg,0.15 3 mm o 1,37%)を無色無定形物質として得た。

[0509]

 1 H-NMR (400MHz, CDCl₃) δ :1. 45 (9H, s), 4. 34 (2H, d, J=5.6Hz), 4. 91 (1H, brs), 5. 93 (1H, s), 6. 91

出証特2004-3070094

 $\begin{array}{c} (1\,H,\ m)\ ,\ 6.\ 9\,8-7.\ 0\,4\ (1\,H,\ m)\ ,\ 7.\ 3\,9\ (2\,H,\ d,\ J=8.\ 8\,H\,z) \\)\ ,\ 7.\ 5\,4\ (2\,H,\ d,\ J=8.\ 8\,H\,z)\ ,\ 7.\ 5\,9\ (1\,H,\ d,\ J=7.\ 8\,H\,z)\ ,\ \\ 7.\ 6\,7\ (1\,H,\ d\,d\,,\ J=7.\ 8\,,\ 2.\ 2\,H\,z)\ ,\ 7.\ 9\,9\ (1\,H,\ m)\ ,\ 8.\ 5\,3\ (1\,H,\ d\,,\ J=2.\ 2\,H\,z)\ . \end{array}$

 $MSm/z:509(M^++H)$.

[0510]

実施例 65: [[6-[(4-クロロフェニルスルホニル) (2,5-ジフルオロフェニル) メチル] ピリジン<math>-3-イル] メチル] -N-(t-プトキシカルボニル) カルバミ

<u>ン酸 t ーブチル</u>

[0511]

【化106】

[0512]

[0513]

 1 H-NMR (400MHz, CDCl3) δ :1. 48 (18H, s), 4. 78 (2 H, s), 5. 94 (1H, s), 6. 93 (1H, td, J=9. 0, 4. 4Hz), 6. 98-7. 04 (1H, m), 7. 38 (2H, d, J=8. 6Hz), 7. 56 (2H, d, J=8. 6Hz), 7. 58 (1H, d, J=8. 1Hz), 7. 71 (1H, dd, J=8. 1, 2. 4Hz), 7. 96-8. 00 (1H, m), 8. 57 (1H, d, J=2. 4Hz).

 $MSm/z:609(M^++H)$.

[0514]

[0515]

【化107】

[0516]

[[6-[(4-0ロロフェニルスルホニル) (2,5-ジフルオロフェニル)メチル] ピリジン-3-イル]メチル] -N-(t-プトキシカルボニル)カルバミン酸 <math>t-プチル (70 mg,0.115 mmol)のエタノール (2 ml)溶液に濃塩酸 (2 ml)を加え、室温にて3時間攪拌した。反応溶液を減圧下濃縮し、得られた残渣にエタノールを加え減圧濃縮して、標記化合物 (51 mg,0.115 mmol,100%)を白色粉末として得た。

[0517]

 1 H-NMR (400MHz, CD₃OD) δ : 4.18 (2H, s), 6.22 (1H, s), 7.03 (1H, td, J=9.3, 4.4Hz), 7.11-7.17 (1H, m), 7.52 (2H, d, J=8.8Hz), 7.64 (2H, d, J=8.8Hz), 7.79 (1H, d, J=8.3Hz), 7.92 (1H, dd, J=8.3, 2.2Hz), 8.05-8.09 (1H, m), 8.71 (1H, d, J=2.2Hz). 元素分析: C₂O₄H₁ 5 C 1 F₂N₂O₂S·HC 1:理論値: C, 51.25; H, 3.62; C1, 15.92; F, 8.53; N, 6.29. 実測値: C, 51.11; H, 3.57; C1, 15.50; F, 8.39; N, 5.83.

[0518]

実施例 6.7: N-アセチル-N-[[6-[(4-クロロフェニルスルホニル) (2,5-ジフルオロフェニル) メチル] ピリジン<math>-3-4ル] メチル] アセトアミド (化合物 A) 及びN-[[6-[(4-クロロフェニルスルホニル) (2,5-ジフルオロフェニル) メチル] ピリジン<math>-3-4ル] メチル] アセトアミド (化合物 B)

[0519]

【化108】

$$F = \begin{cases} F \\ 0 = S = 0 \end{cases}$$

$$C1$$

$$F = \begin{cases} F \\ 0 = S = 0 \end{cases}$$

$$C1$$

化合物A

化合物B

[0520]

実施例 6 3 で得た $[6-[(4-\rho \Box \Box \Box z = \lambda \lambda \lambda z + \lambda z - \lambda \lambda z + \lambda z - \lambda z - \lambda \lambda z + \lambda z - \lambda z - \lambda \lambda z + \lambda z - \lambda z - \lambda z - \lambda \lambda z + \lambda z - \lambda z -$

[0521]

化合物A

 1 H-NMR (400MHz, CDCl₃) δ : 2. 43 (6H, s), 4. 96 (2H, s), 5. 93 (1H, s), 6. 91 (1H, m), 6. 98-7. 03 (1H, m), 7. 39 (2H, d, J=8. 5Hz), 7. 54-7. 61 (2H, m), 7. 5 (2H, d, J=8. 5Hz), 8. 02 (1H, m), 8. 51 (1H, d, J=1. 7Hz).

mp: 60-64%

 $MSm/z:493(M^++H)$.

[0522]

化合物B

 1 H-NMR (400MHz, CDC13) δ : 2.03 and 2.04 (3H, rotamers), 4.42-4.50 (2H, m), 5.89 (1H, brs), 5.93 (1H, s), 6.92 (1H, td, J=9.1, 4.4Hz), 6.97-7.02 (1H, m), 7.41 (2H, d, J=8.1Hz), 7.57 (2H, d, J=8.1Hz), 7.61 (1H, d, J=8.1Hz), 7.71 (1H, d, J=8.1Hz), 7.98-8.03 (1H, m), 8.54 (1H, s).

mp: 177-178°C

 $MSm/z:451(M^++H)$.

[0523]

実施例 68: N-[[6-[(4-クロロフェニルスルホニル) (2,5-ジフルオロフェニル) メチル] ピリジン<math>-3-イル] メチル] -N, N, -ジメチルスルファミド

[0524]

【化109】

[0525]

実施例 66で得た [6-[(4-クロロフェニルスルホニル) (2,5-ジフルオロフェニル)メチル] ピリジンー3ーイル]メチルアミン塩酸塩(<math>60 mg, 0.135 mm o1)のジクロロメタン(5 m1)溶液に、N-メチルモルホリン(180 μ 1, 1.62 mm o1)、4-ジメチルアミノピリジン(<math>10 mg, 0.0819 mm o1) および N, N-ジメチルスルファモイルクロリド(66 μ 1, 0.609 mm o1)を加え、室温にて 24 時間攪拌した。反応溶液に水を加え、ジクロロメタンで抽出し、次いで有機層を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液および飽和食塩水で順じ洗浄した。得られた有機層を硫酸マグネシウムで乾燥後、減圧濃縮した。得られた残渣をフラッシュシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、ヘキサン:酢酸エチル=3:2溶出部より得た分画を減圧濃縮して、標記化合物(48 mg, 0.0930 mm o1, 70%)を白色粉末として得た。

[0526]

mp: 177-178(C.

 $MSm/z:516(M^++H)$.

[0527]

実施例 69: 2-[[6-[(4-クロロフェニルスルホニル) (2,5-ジフルオロフェニル) メチル] ピリジン<math>-3-イル] メチルアミノ] -2-オキソ酢酸エチル

[0528]

【化110】

[0529]

実施例 63で得た [6-[(4-クロロフェニルスルホニル) (2,5-ジフルオロフェニル) メチル] ピリジン<math>-3-イル] メチルアミン $(30\,\mathrm{mg},0.0734\,\mathrm{mm}\,\mathrm{o}\,\mathrm{l})$ のジクロロメタン $(4\,\mathrm{m}\,\mathrm{l})$ 溶液に、N-メチルモルホリン $(10\,\mu\,\mathrm{l},0.0881\,\mathrm{mm}\,\mathrm{o}\,\mathrm{l})$ およびクロログリオキシル酸エチル $(9\,\mu\,\mathrm{l},0.0807\,\mathrm{mm}\,\mathrm{o}\,\mathrm{l})$ を氷冷下に加え、室温にて 1 時間攪拌した。反応溶液に水を加え、ジクロロメタンで抽出し、次いで有機層を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液および飽和食塩水で順じ洗浄した。得られた有機層を硫酸マグネシウムで乾燥後、減圧濃縮した。得られた残渣をフラッシュシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、ヘキサン:酢酸エチル= 3:2 溶出部より得た分画を減圧濃縮して、標記化合物 $(28\,\mathrm{mg},0.0550\,\mathrm{mm}\,\mathrm{o}\,\mathrm{l},76\%)$ を白色粉末として得た。

[0530]

 1 H-NMR (400MHz, CDCl₃) δ : 1. 39 (3H, t, J=7. 1Hz), 4. 37 (2H, q, J=7. 1Hz), 4. 55 (2H, d, J=5. 9Hz), 5. 94 (1H, s), 6. 89-6. 94 (1H, m), 6. 98-7. 05 (1H, m), 7. 40 (2H, d, J=8. 3Hz), 7. 56 (2H, d, J=8. 3Hz), 7. 53 (1H, brs), 7. 62 (1H, d, J=8. 1Hz), 7. 72 (1H, d, J=8. 1Hz), 7. 97-8. 03 (1H, m), 8. 58 (1H, s). mp: 193-194 °C.

 $MSm/z:509(M^++H)$.

[0531]

実施例 70: N-[[6-[(4-クロロフェニルスルホニル) (2,5-ジフルオロフェニル) メチル] ピリジン<math>-3-4ル] メチル] -2-(4-メチルフェニルスルホニルアミノ) アセトアミド

[0532]

【化111】

[0533]

出証特2004-3070094

温にて16時間攪拌した。反応溶液をジクロロメタンで希釈し、水、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液および飽和食塩水で順じ洗浄した。得られた有機層を硫酸マグネシウムで乾燥後、減圧濃縮した。得られた残渣をフラッシュシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、ヘキサン:酢酸エチル=2.3溶出部より得た分画を減圧濃縮して、標記化合物(41mg,0.0661mmol,73%)を白色粉末として得た。 【0534】

 1 H-NMR (400MHz, CDCl3) δ : 2. 44 (3H, s), 3. 59 (2H, d, J=6.4Hz), 4. 44 (2H, dd, J=6.1, 2.8Hz), 5. 42 (1H, t, J=6.1Hz), 5. 95 (1H, s), 6. 91 (1H, m), 6. 96-7. 03 (2H, m), 7. 33 (2H, d, J=8.3Hz), 7. 41 (2H, d, J=8.6Hz), 7. 57 (2H, d, J=8.6Hz), 7. 58 (1H, d, J=8.1Hz), 7. 66 (1H, dd, J=8.1, 2.4Hz), 7. 74 (2H, d, J=8.3Hz), 8. 01 (1H, m), 8. 49 (1H, d, J=2.4Hz).

mp:217-218°C.

 $MSm/z:620 (M^+ + H)$.

[0535]

実施例 71: N-[[6-[(4-クロロフェニルスルホニル) (2,5-ジフルオロフェニル) メチル] ピリジン<math>-3-4ル] メチル] -2-ジメチルアミノアセトアミド

[0536]

【化112】

[0537]

実施例 6 3 で得た $[6-[(4-\rho \Box \Box \Box z = \lambda \lambda \lambda z + \lambda z - \lambda \lambda z + \lambda z - \lambda z - \lambda \lambda z + \lambda z - \lambda z - \lambda \lambda z + \lambda z - \lambda z - \lambda \lambda z + \lambda z - \lambda z -$

[0538]

mp: 177-179%.

 $MSm/z:494(M^++H)$.

[0539]

実施例 72: N-[[6-[(4-クロロフェニルスルホニル) (2,5-ジフルオロフェニル) メチル] ピリジン<math>-3-イル] メチル] -4-(ホルミルメチルアミノ) ベンズアミド

【0⁵40】 【化113】

[0541]

[0542]

 $MSm/z:570 (M^+ + H)$.

[0543]

実施例73: N-[[6-[(4-クロロフェニルスルホニル) (2,5-ジフルオロフェニル) メチル] ピリジン<math>-3-イル] メチル] -4- (メチルチオホルミルアミノ) チオベンズアミド

[0544]

【化114】

[0545]

アルゴン雰囲気下、N- [[6- [(4-クロロフェニルスルホニル) (2,5-ジフルオロフェニル)メチル] ピリジン-3-イル] メチル] -4- (ホルミルメチルアミノ)ベンズアミド(46mg,0.0807mmol)のトルエン(5ml)溶液にローソン試薬(69mg,0.169mmol)を加えた後、12時間加熱環流した。室温に冷却後、反応混合物を減圧下濃縮した。得られた残渣をフラッシュシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、ヘキサン:酢酸エチル=4:1溶出部より得た分画を減圧濃縮して、標記化合物(40mg,0.0664mmol,83%)を黄色無定形物質として得た

[0546]

 1 H-NMR (400MHz, CDCl3) δ : 3. 72 (3H, s), 5. 08 (2H, d, J=4.4Hz), 5. 92 (1H, s), 6. 89 (1H, td, J=9.0, 4.4Hz), 6. 98-7. 05 (1H, m), 7. 25 (2H, d, J=8.6Hz), 7. 40 (2H, d, J=8.6Hz), 7. 55 (2H, d, J=8.6Hz), 7. 60 (1H, d, J=8.1Hz), 7. 81 (1H, d, J=8.1Hz), 7. 87 (2H, d, J=8.6Hz), 8. 02-8. 06 (1H, m), 8. 20 (1H, brs), 8. 62 (1H, s), 9. 70 (1H, s). MSm/z: 602 (M⁺+H).

[0547]

実施例 74: N-[[6-[(4-クロロフェニルスルホニル) (2,5-ジフルオロフェニル) メチル] ピリジン<math>-3-イル] メチル] -2-(ピリジン-3-イル) アセトアミド

【0548】 【化115】

[0549]

実施例 63で得た $[6-[(4-\rho \Box \Box \Box z = \lambda \lambda \lambda z + \lambda z)]$ (2,5-iz) (3,5-iz)

[0550]

 $MSm/z:528(M^++H)$.

[0551]

[0552]

【化116】

[0553]

実施例 43 で得た 2-[(4-)2 ロロフェニルスルホニル)(2、5- ジフルオロフェニル)メチル] -5-(2 ドロキシルメチル)ピリジン(20 mg, 0.049 mm o l)のジクロロメタン(0.3 m l)溶液に、0 ℃にてN- メチルモルホリン(0.01 l m l,0.10 mm o l)、次いでクロロギ酸 p- ニトロフェニル(15 mg, 0.07 4 mm o l)を加え、室温にて30 分間攪拌した。さらに反応混合物に0 ℃にてN- メチルモルホリン(0.033 m l,0.30 mm o l)、次いでクロロギ酸 p- ニトロフェニル(15 mg,0.07 4 mm o l)を追加し、室温にて30 分間攪拌した。反応混合物に0 ℃にてジメチルアミン塩酸塩(20 mg,0.25 mm o l)を加え、室温にて13 時間攪拌した後、飽和塩化アンモニウム水溶液にて洗浄した。有機層を無水硫酸ナトリウムにて乾燥、ろ過後、ろ液を減圧濃縮し、得られた残渣をフラッシュシリカゲルクロマトグラフィーに付した。ヘキサン:酢酸エチル=7:3 溶出部より得た分画を減圧濃縮し、得られた固体をヘキサンにて洗浄後、ろ取し、標記化合物(13 mg,0.027 mm o l,55%)を白色固体として得た。

[0554]

¹ H-NMR (400MHz, CDC1₃) δ: 2. 94 (6H, s), 5. 14 (2H, s), 5. 94 (1H, s), 6. 87-7. 07 (2H, m), 7. 39 (2H, d, J=8. 5Hz), 7. 55 (2H, d, J=8. 5Hz), 7. 62 (1H, d, J=7. 8Hz), 7. 75 (1H, dd, J=7. 8, 2. 0Hz), 7. 99-8. 07 (1H, m), 8. 63 (1H, d, J=2. 0Hz). MSm/z: 481 (M⁺+H).

[0555]

[0556]

【化117】

[0557]

実施例 43 で得た $2-[(4-\rho \Box \Box \Box z = \lambda \lambda \lambda z + \lambda z - \lambda z$

酸ナトリウムにて乾燥、ろ過後、ろ液を減圧濃縮した。得られた残渣をフラッシュシリカゲルクロマトグラフィーに付し、ヘキサン:酢酸エチル=4:1 溶出部より得た分画を減圧濃縮した。得られた固体をヘキサンにて洗浄後、ろ取し、標記化合物(52mg, 0.090mmo1, 90%)を白色固体として得た。

[0558]

¹ H-NMR (400MHz, CDCl₃) δ:5. 33 (2H, s), 5. 97 (1H, s), 6. 87-6. 95 (1H, m), 6. 98-7. 06 (1H, m), 7. 39 (2H, d, J=9. 0Hz), 7. 40 (2H, d, J=8. 5Hz), 7. 57 (2H, d, J=8. 5Hz), 7. 71 (1H, d, J=7. 6Hz), 7. 85 (1H, d, J=7. 6, 2. 0Hz), 7. 97-8. 05 (1H, m), 8. 29 (2H, d, J=9. 0Hz), 8. 72 (1H, d, J=2. 0Hz). MSm/z:575 (M⁺+H).

[0559]

[0560]

【化118】

[0561]

 $[6-(4-\rho$ ロロフェニルスルホニル)(2,5-ジフルオロフェニル)メチルピリジン-3-イル]メチル=4ーニトロフェニル=カルボナート(51mg,0.089mmol)のジクロロメタン(1ml)溶液に、0℃にてNーメチルモルホリン(0.020ml,0.18mmol)、次いでベンジルアミン(0.012ml,0.11mmol)を加え、室温にて20時間攪拌した。反応混合物を飽和塩化アンモニウム水溶液にて洗浄し、有機層を無水硫酸ナトリウムにて乾燥、ろ過後、ろ液を減圧濃縮した。得られた残渣をフラッシュシリカゲルクロマトグラフィーに付し、ヘキサン:酢酸エチル=4:1溶出部より得た分画を減圧濃縮した。得られた固体をジイソプロピルエーテルにて洗浄後、ろ取し、標記化合物(33mg,0.060mmol,68%)を白色固体として得た。

[0562]

 1 H-NMR (400MHz, CDC1₃) δ : 4. 38 (2H, brd, J=5. 4Hz), 5. 06 (1H, brs), 5. 16 (2H, s), 5. 94 (1H, s), 6. 87-7. 04 (2H, m), 7. 22-7. 38 (5H, m), 7. 39 (2H, d, J=8. 3Hz), 7. 54 (2H, d, J=8. 3Hz), 7. 62 (1H, d, J=8. 3Hz), 7. 74 (1H, d, J=8. 3Hz), 7. 96-8. 03 (1H, m), 8. 61 (1H, s).

 $MSm/z:543(M^++H)$.

[0563]

実施例 78: N-[[6-(4-クロロフェニルスルホニル) (2,5-ジフルオロフェニル) メチルピリジン<math>-3-イル] メチル] -3-シアノベンゼンスルホンアミド

[0564]

【化119】

[0565]

実施例63で得た $[6-[(4-クロロフェニルスルホニル) (2,5-ジフルオロフェニル)メチル] ピリジン-3-イル]メチルアミン <math>(28\,\mathrm{mg},0.068\,\mathrm{mmol})$ のジクロロメタン $(0.5\,\mathrm{ml})$ 溶液に、 $0\,\mathrm{C}$ にてN-メチルモルホリン $(0.015\,\mathrm{ml})$ れの、 $14\,\mathrm{mmol}$)、次いで3-シアノベンゼンスルホニル=クロリド $(22\,\mathrm{mg},0.10\,\mathrm{mmol})$ を加え、室温にて 6 時間攪拌した。反応混合物を 1 規定塩酸にて洗浄後、有機層を無水硫酸ナトリウムにて乾燥、 5 過後、 5 液を減圧濃縮した。 得られた残渣をフラッシュシリカゲルクロマトグラフィーに付し、 5 の、5 で、5 の 5 で、5 の 5 で、5 で

[0566]

[0567]

実施例 79: N-[[6-(4-クロロフェニルスルホニル) (2,5-ジフルオロフェニル) メチルピリジン<math>-3-イル] メチル] -3-シアノ-N-メチルベンゼンスルホンアミド

【0568】 【化120】

[0569]

N-[[6-(4-クロロフェニルスルホニル) (2,5-ジフルオロフェニル)メチルピリジン-3-イル]メチル]-3-シアノベンゼンスルホンアミド(21mg,0.037mmol)のテトラヒドロフラン(0.5ml)溶液に、0℃にてメタノール(0.03ml,0.073mmol)、トリフェニルホスフィン(19mg,0.073mmol)、次いでアゾジカルボン酸ジイソプロピル(0.014ml,0.073mmol)を加え、室温にて2時間攪拌した。反応混合物を減圧濃縮し、得られた残渣をフラッシュシリカゲルクロマトグラフィーに付した。ヘキサン:酢酸エチル=2:1溶出部より得た分画を減圧濃縮し、標記化合物(13mg,0.021mmol,58%)を白色固体として得た。

[0570]

 1 H-NMR (400MHz, CDCl₃) δ : 2. 70 (3H, s), 4. 25 (2H, d, J=6.4Hz), 5. 95 (1H, s), 6. 87-7. 05 (2H, m), 7. 40 (2H, d, J=8.5Hz), 7. 56 (2H, d, J=8.5Hz), 7. 6

出証特2004-3070094

6 (1 H, d, J=8. 1 H z), 7. 7 3 (1 H, t, J=7. 8 H z), 7. 8 1 (1 H, d d, J=8. 1, 2. 2 H z), 7. 9 1 (1 H, d, J=7. 8 H z), 7. 9 9 - 8. 0 9 (2 H, m), 8. 1 2 (1 H, s), 8. 5 3 (1 H, t, J=2. 2 H z).

 $MSm/z:588(M^++H)$.

[0571]

[0572]

【化121】

[0573]

実施例 63で得た $[6-[(4-クロロフェニルスルホニル) (2,5-ジフルオロフェニル)メチル] ピリジンー3ーイル]メチルアミン <math>(31\,\mathrm{mg},0.076\,\mathrm{mmol})$ のジクロロメタン $(1\,\mathrm{ml})$ 溶液に、0 \mathbb{C} にてトリエチルアミン $(0.032\,\mathrm{ml},0.23\,\mathrm{mmol})$ 、次いでN,Nージメチルカルバモイルクロリド $(0.014\,\mathrm{ml},0.15\,\mathrm{mmol})$ を加え、室温にて17時間攪拌した。反応混合物に0 \mathbb{C} にてトリエチルアミン $(0.032\,\mathrm{ml},0.23\,\mathrm{mmol})$ 、次いでN,Nージメチルカルバモイルクロリド $(0.032\,\mathrm{ml},0.23\,\mathrm{mmol})$ を追加し、室温にて29時間攪拌した。反応混合物を飽和重曹水にて洗浄後、有機層を無水硫酸ナトリウムにて乾燥、ろ過後、ろ液を減圧濃縮した。得られた残渣をフラッシュシリカゲルクロマトグラフィーに付し、酢酸エチル溶出部より得た分画を減圧濃縮した。得られた固体をヘキサンにて洗浄後、ろ取し、標記化合物 $(18\,\mathrm{mg},0.036\,\mathrm{mmol},48\%)$ を白色固体として得た。

[0574]

 1 H-NMR (400MHz, CDC1₃) δ : 2. 93 (6H, s), 4. 44 (2H, d, J=4.2Hz), 4. 76 (1H, t, J=4.2Hz), 5. 93 (1H, s), 6. 85-7. 04 (2H, m), 7. 39 (2H, d, J=8.3Hz), 7. 56 (2H, d, J=8.3Hz), 7. 58 (1H, d, J=8.5Hz), 7. 74 (1H, dd, J=8.5, 2.0Hz), 7. 98-8. 06 (1H, m), 8. 57 (1H, d, J=2.0Hz).

 $MSm/z:480 (M^++H)$.

[0575]

[0576]

【化122】

[0577]

実施例 80 と同様の方法により、実施例 63 で得た [6-[(4-クロロフェニルスルホニル)(2,5-ジフルオロフェニル)メチル] ピリジン<math>-3-イル] メチルアミン(

34mg, 0.082mmol)、及びクロロ炭酸メチル (0.019ml, 0.25mmol)を用い、標記化合物 (16mg, 0.034mmol, 42%)を黄色固体として得た。

[0578]

[0579]

実施例 82: N-[[6-(4-クロロフェニルスルホニル) (2,5-ジフルオロフェニル) メチルピリジン<math>-3-イル] メチル] メタンスルホンアミド

[0580]

【化123】

[0581]

実施例 80 と同様の方法により、実施例 63 で得た [6-[(4-クロロフェニルスルホニル)(2,5-ジフルオロフェニル)メチル] ピリジン<math>-3-イル] メチルアミン(34 mg, 0.082 mm o1)、及び塩化メタンスルホニル(0.019 m1, 0.25 mm o1)を用い、標記化合物(20 mg, 0.040 mm o1, 49%)を白色固体として得た。

[0582]

[0583]

実施例 83: N-[[6-(4-クロロフェニルスルホニル) (2,5-ジフルオロフェニル) メチルピリジン<math>-3-イル] メチル] -1-アセチル-4-ピペリジンカルボキサミド

【0584】 【化124】

[0585]

リド (56mg, 0. 25mmol) を用い、標記化合物 (24mg, 0. 043mmo 1,52%)を無色泡状物質として得た。

[0586]

 1 H-NMR (400MHz, CDCl₃) δ :1.58-1.79 (2H, m), 1. 82-1.95 (2 H, m), 2.09 (3 H, s), 2.30-2.41 (1 H, m) , 2. 59-2. 70 (1 H, m), 3. 03-3. 13 (1 H, m), 3. 82-3. 92 (1H, m), 4.41-4.53 (2H, m), 4.55-4.63 (1H, m) , 5. 90-5. 98 (2 H, m), 6. 85-6. 94 (1 H, m), 6. 97-7. 0.4 (1 H, m), 7. 40 (2 H, d, J = 8.5 Hz), 7. 55 (2 H, d, J =8. $5 \,\mathrm{Hz}$), 7. 60 (1 H, d, J = 8. $1 \,\mathrm{Hz}$), 7. 66 (1 H, d, J = 8. 1 Hz), 7. 98-8. 05 (1 H, m), 8. 53 (1 H, s).

 $MSm/z:562(M^++H)$.

[0587]

実施例84: [6-(4-クロロフェニルスルホニル) (2, 5-ジフルオロフェニル) メチルピリジン-3-イル] メチル=メチルカルボナート

[0588]

【化125】

[0589]

実施例43で得た2-[(4-クロロフェニルスルホニル)(2,5-ジフルオロフェニル) メチル] -5-(ヒドロキシメチル) ピリジン(50mg, 0.12mmol) のジクロロメタン (2 m l) 溶液に、0℃にてピリジン (0. 0 4 0 m l, 0. 4 9 m m o 1)、次いでクロロギ酸メチル (0.019,0.24 mm o l) を加え、室温にて1時 間攪拌した。反応混合物に0℃にてクロロギ酸メチル (0.019,0.24 mmol) を追加し、室温にて5時間攪拌した。反応混合物を1規定塩酸にて洗浄し、有機層を無水 硫酸ナトリウムにて乾燥、ろ過後、ろ液を減圧濃縮した。得られた残渣をフラッシュシリ カゲルクロマトグラフィーに付し、ヘキサン:酢酸エチル=4:1溶出部より得た分画を 減圧濃縮した。得られた固体をヘキサンにて洗浄後、ろ取し、標記化合物 (50 mg. 0 . 11mmol, 88%) を白色固体として得た。

[0590]

¹ H-NMR (400MHz, CDCl₃) δ:3.81 (3H, s), 5.18 (2H , s), 5. 95 (1 H, s), 6. 89-7. 04 (2 H, m), 7. 40 (2 H, d , J = 8.5 Hz), 7.55 (2H, d, J = 8.5 Hz), 7.65 (1H, d, J $= 8.1 \,\mathrm{Hz}$), 7.78 (1 H, dd, J = 8.1, 2.2 Hz), 7.97 - 8.03 (1 H, m), 8.64 (1 H, d, J = 2.2 Hz). $MSm/z:468(M^++H)$.

[0591]

実施例 85: [6-[(4-クロロフェニルスルホニル)(2,5-ジフルオロフェニル)メチル]ピリジンー3ーイル]カルバルデヒド=オキシム (異性体A及び異性体B)

[0592]

【化126】

[0593]

実施例 47で得た [6-[(4-0)ロフェニルスルホニル)(2,5-ジフルオロフェニル)メチル]ピリジンー3ーイル]カルバルデヒド(100 mg,0.25 mmol)のジクロロメタン(3 ml)溶液に、N-メチルモルホリン(32 μ l,0.29 mmol)、塩酸ヒドロキシルアミン(26 mg,0.36 mmol)を加え、室温にて3 日間攪拌した。反応溶液をジクロロメタンで希釈して、水、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液および飽和食塩水で順じ洗浄した。得られた有機層を硫酸マグネシウムで乾燥後、減圧濃縮した。得られた残渣をフラッシュシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、ヘキサン:酢酸エチル=3:2 溶出部より得た分画を減圧濃縮して、標記異性体A(低極性化合物)(79 mg,0.19 mmmol,72%)を白色粉末として、標記異性体B(高極性化合物)(17 mg,0.040 mmol,17%)を白色粉末として得た。

[0594]

異性体A

 1 H-NMR (400MHz, CDCl₃) δ : 5. 97 (1H, s), 6. 91-6. 96 (1H, m), 6. 99-7. 05 (1H, m), 7. 40 (2H, d, J=8. 6 Hz), 7. 56 (2H, d, J=8. 6Hz), 7. 66 (1H, d, J=8. 1Hz), 7. 78 (1H, s), 7. 96-8. 02 (2H, m), 8. 14 (1H, s), 8. 75 (1H, d, J=1. 7Hz).

mp:187-188°C.

 $MSm/z:423 (M^+ + H)$.

[0595]

異性体B

 1 H-NMR (400MHz, CDCl₃) δ : 5. 98 (1H, s), 6. 91-6. 97 (1H, m), 7. 00-7. 06 (1H, m), 7. 40 (1H, s), 7. 41 (2H, d, J=8. 6Hz), 7. 57 (2H, d, J=8. 6Hz), 7. 71 (1H, d, J=8. 3Hz), 7. 90-8. 02 (2H, m), 8. 41 (1H, dd, J=8. 3, 2. 1Hz), 9. 00 (1H, s).

mp: 194-196 °C.

 $MSm/z:423 (M^+ + H)$.

[0596]

実施例 86:6-[(4-クロロフェニルスルホニル) (2,5-ジフルオロフェニル) | ×チル] -N-シクロヘキシルメチルニコチンアミド

[0597]

【化127】

[0598]

実施例 50で得た $[6-[(4-\rho \Box \Box \Box z = \lambda \lambda \lambda z + \lambda z]$ (2,5-i z) (2,5-i z) (2,5-i z) (2,5-i z) (3,2,2) (

[0599]

 1 H-NMR (400MHz, CDCl₃) δ : 0. 95-1. 80 (11H, m), 3 . 32 (2H, d, J=6.4Hz), 5. 98 (1H, s), 6. 13-6. 16 (1 H, m), 6. 90-6. 96 (1H, m), 7. 00-706 (1H, m), 7. 40 (2H, d, J=8.6Hz), 7. 55 (2H, d, J=8.6Hz), 7. 69 (1H, d, J=8.3Hz), 7. 97-8. 02 (1H, m), 8. 13 (1H, dd, J=8.3, 2.2Hz), 8. 94 (1H, d, J=2.2Hz). MSm/z: 519 (M++H).

[0600]

実施例 8.7:6-[(4-2007ェニルスルホニル)(2,5-ジフルオロフェニル) メチル] -N-(5-2000 ピリジン-2-4ル) ニコチンアミド

【0601】 【化128】

[0602]

実施例 50で得た $[6-[(4-\rho \Box \Box \Box z = \lambda \lambda \lambda z = \lambda)]$ (2, 5-ジフルオロフェール)メチル] ピリジン-3-イル] カルボン酸 (80 mg, 0.19 mm o 1) のジクロロメタン (5 m 1) 溶液に、トリエチルアミン (32 μ 1, 0.23 mm o 1)、4ージメチルアミノピリジン (12 mg, 0.095 mm o 1)、1-エチル-3-(3-ジメチルアミノプロピル) カルボジイミド塩酸塩 (44 mg, 0.23 mm o 1) および 2-アミノー5-クロロピリジン (29 mg, 0.23 mm o 1) を加え、室温にて 5 時間攪拌した。反応溶液をジクロロメタンで希釈し、水、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液および飽和食塩水で順じ洗浄した。得られた有機層を硫酸マグネシウムで乾燥後、減圧濃縮した。得られた残渣をフラッシュシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、ヘキサン:酢酸エチル=3:1 溶出部より得た分画を減圧濃縮して、標記化合物(27 mg, 0.05 mm o 1, 27%)を白色粉末として得た。

[0603]

出証特2004-3070094

, 8. 26 (1 H, d d, J = 8. 1, 2. 2 H z) , 8. 28 (1 H, d, J = 2. 4 H z) 8. 33 (1 H, d, J = 9. 1 H z) , 8. 51 (1 H, s) , 9. 12 (1 H , d, J = 2. 2 H z) .

 $MSm/z:534(M^++H)$.

[0604]

実施例 88: N', N'-ジメチル-6-[(4-クロロフェニルスルホニル) (2, 5-ジフルオロフェニル) メチル] ニコチン酸ヒドラジド

【0605】 【化129】

[0606]

実施例 50で得た $[6-[(4-\rho \Box \Box \Box z = \lambda \lambda \lambda z = \lambda u)]$ (2, $5-i z = \lambda z = \lambda u$) メチル [2] ピリジン-3 ーイル [2] カルボン酸 (12 mg, 12 mg, 12 mg, 13 mm o 13 m

[0607]

 1 H-NMR (400MHz, CDC1₃) δ : 2. 57 (0. 9H, s), 2. 72 (5. 1H, s), 5. 98 (1H, s), 6. 48 (0. 15H, s), 6. 90-7. 06 (2. 85H, m), 7. 41 (2H, d, J=8. 6Hz), 7. 56 (2H, d, J=8. 6Hz), 7. 68 (1H, d, J=8. 1Hz), 7. 97-8. 04 (1H, m), 8. 13-8. 17 (1H, m), 8. 94 (0. 85H, s), 9. 07 (0. 15H, s).

 $MSm/z:466 (M^++H)$.

[0608]

実施例 89: N' - (フラン-2-カルボニル) - 6 - [(4-クロロフェニルスルホニル) (2,5-ジフルオロフェニル) メチル] ニコチン酸ヒドラジド

[0609] 【化130】

[0610]

実施例 50で得た [6-[(4-クロロフェニルスルホニル) (2,5-ジフルオロフェニル)メチル] ピリジンー3ーイル]カルボン酸(<math>80 m g, 0.19 m m o 1)のジクロロメタン(5 m 1)溶液に、トリエチルアミン(32 μ 1,0.23 m m o 1)、4 - ジメチルアミノピリジン(12 m g,0.09 5 m m o 1)、1 - エチルー3ー(3 - ジメチルアミノプロピル)カルボジイミド塩酸塩(44 m g,0.23 m m o 1)および2 - フランヒドラジド(29 m g,0.23 m m o 1)を加え、室温にて7.5 時間攪拌した。反応溶液をジクロロメタンで希釈し、水、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液および飽和食塩水で順じ洗浄した。得られた有機層を硫酸マグネシウムで乾燥後、減圧濃縮した。得られた残渣をフラッシュシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、ジクロロメタン:メタノール = 50:1溶出部より得た分画を減圧濃縮した。得られた固体をジクロロメタン・スキサンより再結晶し、標記化合物(58 m g,0.11 m m o 1,58%)を白色粉末として得た。

[0611]

 1 H-NMR (400MHz, CDCl3) &: 6. 01 (0. 7H, s), 6. 02 (0. 3H, s), 6. 55 (0. 7H, dd, J=3. 4, 1. 7Hz), 6. 91-6. 96 (1H, m), 6. 99-7. 04 (1H, m), 7. 21 (0. 7H, d, J=3. 4Hz), 7. 41 (2H, d, J=8. 6Hz), 7. 53 (0. 3H, dd, J=1. 7, 0. 7Hz), 7. 56-7. 60 (3H, m), 7. 74 (1H, d, J=8. 3Hz), 7. 77 (0. 3H, d, J=8. 8Hz), 7. 95-7. 99 (1H, m), 8. 15-8. 19 (1H, m), 8. 99 (0. 3H, s), 9. 03 (1H, d, J=2. 2Hz), 9. 14 (0. 7H, brs), 9. 67 (0. 7H, brs), 9. 98 (0. 3H, brs).

 $MSm/z:532(M^++H)$.

[0612]

実施例 90: N-[[6-[(4-クロロフェニルスルホニル) (2,5-ジフルオロフェニル) メチル] ピリジン<math>-3-(ル) メチル] -(E)-3-(ピリジン-4-イル) アクリルアミド

[0613]

【化131】

[0614]

[0615]

 1 H-NMR (400MHz, CDCl3) δ : 4. 53-4. 66 (2H, m), 5. 93 (1H, s), 6. 09-6. 17 (1H, m), 6. 57 (1H, d, J=15. 6Hz), 6. 86-6. 93 (1H, m), 6. 96-7. 04 (1H, m), 7. 34 (2H, d, J=5. 9Hz), 7. 40 (2H, d, J=8. 5Hz), 7. 56 (2H, d, J=8. 5Hz), 7. 60 (1H, d, J=15. 6Hz), 7. 61 (1H, d, J=8. 1Hz), 7. 74 (1H, dd, J=8. 1, 2. 2Hz), 7. 99-8. 06 (1H, m), 8. 59 (1H, d, J=2. 2Hz), 8. 64 (2H, d, J=5. 9Hz).

 $MSm/z:540 (M^+ + H)$.

[0616]

実施例 9.1: [6-[(4-クロロフェニルスルホニル) (2, 5-ジフルオロフェニル) メチル] ピリジン<math>-3-4ル] (チオモルホリン-4-4ル) メタノン

[0617]

【化132】

[0618]

実施例 9 0 と同様の方法により、実施例 5 0 で得た [6-[(4-クロロフェニルスルホニル) (2,5-ジフルオロフェニル) メチル] ピリジン<math>-3-イル] カルボン酸 (2 $12\,\mathrm{mg}$, 0.50 mm o 1)、及びチオモルホリン (0.047 m 1,0.50 mm o 1)を用い、標記化合物(240 mg ,0.47 mm o 1,94%)を白色固体として得た。

[0619]

 $MSm/z:509(M^++H)$.

[0620]

[0621]

【化133】

[0622]

[0623]

化合物A

 1 H-NMR (400MHz, CDCl₃) δ : 3. 10 (4H, brs), 4. 13 (4H, brs), 5. 99 (1H, s), 6. 88-6. 93 (1H, m), 7. 00-7. 06 (1H, m), 7. 42 (2H, d, J=8.5Hz), 7. 58 (2H, d, J=8.5Hz), 7. 79 (1H, d, J=8.1Hz), 7. 86 (1H, dd, J=8.1, 1.7Hz), 7. 97-8. 02 (1H, m), 8. 71 (1H, d, J=1.7Hz).

 $MSm/z:541(M^++H)$.

[0624]

化合物B

[0625]

実施例 9.3: N-(3-メチルチオプロピル) -6-[(4-クロロフェニルスルホニル) (2,5-ジフルオロフェニル) メチル] ニコチンアミド

[0626]

【化134】

[0627]

[0628]

 1 H-NMR (400MHz, CDC13) δ : 1. 92-2. 01 (2H, m), 2. 14 (3H, s), 2. 63 (2H, t, J=6.8Hz), 3. 58-3. 64 (2H, m), 5. 99 (1H, s), 6. 57-6. 64 (1H, m), 6. 90-6. 97 (1H, m), 6. 99-7. 06 (1H, m), 7. 41 (2H, d, J=8.5Hz), 7. 56 (2H, d, J=8.5Hz), 7. 71 (1H, d, J=8.1Hz), 7. 96-8. 03 (1H, m), 8. 16 (1H, dd, J=8.1, 2. 2Hz), 8. 96 (1H, d, J=2.2Hz).

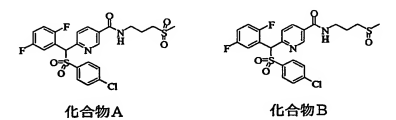
$M\,S\,m\,\diagup\,z$: 5 1 1 $(M^+ + H)$.

[0629]

実施例 9.4: N-(3-メチルスルホニルプロピル) -6-[(4-クロロフェニルスルホニル) (2,5-ジフルオロフェニル) メチル] ニコチンアミド (化合物 A) 及び N-(3-メチルスルフィニルプロピル) -6-[(4-クロロフェニルスルホニル) (2,5-ジフルオロフェニル) メチル] ニコチンアミド (化合物 B)

[0630]

【化135】



[0631]

Nー(3-メチルチオプロピル)ー6- [(4-クロロフェニルスルホニル)(2, 5-ジフルオロフェニル)メチル] ニコチンアミド(153 mg, 0.30 mm o 1)のジクロロメタン(3 m 1)溶液に、0 ∞ にて3-クロロ過安息香酸(純度65%以上)(96 mg, 0.36 mm o 1)を加え、室温にて3 時間攪拌した。反応混合物を1 規定水酸化ナトリウム水溶液にて洗浄後、有機層を無水硫酸ナトリウムにて乾燥、ろ過後、ろ液を減圧濃縮した。得られた残渣をフラッシュシリカゲルクロマトグラフィーに付し、酢酸エチル溶出部より得た分画を減圧濃縮し得た固体をジエチルエーテルにて洗浄後、ろ取し、標記化合物A(53 mg, 0.098 mm o 1, 32%)を白色固体として得た。次に、ジクロロメタン:メタノール=15:1 溶出部より得た分画を減圧濃縮し得た固体をジエチルエーテルにて洗浄後、ろ取し、標記化合物B(68 mg, 0.13 mm o 1, 43%)を白色固体として得た。

[0632]

化合物A

 $MSm/z:543(M^++H)$.

[0633]

化合物B

 1 H-NMR (400MHz, CDCl3) δ : 2. 11-2. 23 (1H, m), 2. 26-2. 37 (1H, m), 2. 63 (3H, s), 2. 78-2. 86 (1H, m), 2. 92-3. 00 (1H, m), 3. 51-3. 61 (1H, m), 3. 66-3. 75 (1H, m), 5. 99 (1H, s), 6. 90-6. 98 (1H, m), 6. 99 -7. 06 (1H, m), 7. 40 (2H, d, J=8. 5Hz), 7. 55 (2H, d, J=8. 5Hz), 7. 69 (1H, d, J=8. 1Hz), 7. 88-8. 01 (2H, m), 8. 22 (1H, dd, J=8. 1, 2. 2Hz), 9. 08 (1H, d, J=2. 2Hz).

 $MSm/z:527(M^++H)$.

[0634]

実施例 9.5: 2-クロロ-5-[(3-クロロピリジン-4-イル) (2, 5-ジフルオ ロフェニル) メチルチオ] ピリジン

[0635]

【化136】

[0636]

参考例 26 で得たジチオ炭酸 S-(6-)ロロー3-ピリジル)O-エチル(164m g, 0.70mmol)のエタノール(7ml)溶液に1規定水酸化ナトリウム水溶液(7ml)を加え、80 でにて 3 時間攪拌した。反応混合物を室温まで冷却した後、1規定塩酸を加えジクロロメタンにて抽出した。有機層を無水硫酸ナトリウムにて乾燥し、5 後、5 液を減圧濃縮し、6-2 ロロー3-ピリジンチオールを黄色固体として得た。

[0637]

参考例 2 3 で得た 3-0 ロロー 4-[(2,5-i) フルオロフェニル)ーヒドロキシメチル] ピリジン(1 5 3 mg, 0.60 mm o 1)のジクロロメタン(3 m 1)溶液に、0 \mathbb{C} にてトリエチルアミン(0.1 6 7 m 1, 1.2 0 mm o 1)、次いで塩化メタンスルホニル(0.0 7 0 m 1, 0.90 mm o 1)を加え、室温にて 2 時間攪拌した。反応混合物を飽和重曹水にて洗浄後、有機層を無水硫酸ナトリウムにて乾燥し、ろ過後、ろ液を減圧濃縮した。得られた残渣のN, N-i メチルホルムアミド(3 m 1)溶液に、6 ークロロー3 ーピリジンチオールのN, N-i メチルホルムアミド(2 m 1)溶液、次いで炭酸カリウム(1 00 mg, 0.72 mm o 1)を加え、室温にて 1 8 時間攪拌した。反応混合物に酢酸エチルを加え、飽和重曹水にて洗浄後、有機層を無水硫酸ナトリウムにて乾燥し、ろ過後、ろ液を減圧濃縮した。得られた残渣をフラッシュシリカゲルクロマトグ

ラフィーに付し、ヘキサン:酢酸エチル=17:3溶出部より得た分画を減圧濃縮し、標記化合物(111mg, 0.29mmol, 48%)を白色固体として得た。

[0638]

 $MSm/z:383(M^++H)$.

[0639]

実施例 96: 2-クロロー5-[(3-クロロピリジン-4- イル) (2, 5-ジフルオロフェニル) メチルスルホニル] ピリジン

[0640]

【化137】

[0641]

2-0口口-5-[(3-0口口ピリジン-4-イル)(2,5-ジフルオロフェニル)メチルチオ]ピリジン(109mg,0.28mmol)のメタノール(4ml)溶液に、31%過酸化水素水(2ml)及び七モリブデン酸六アンモニウム四水和物(30mg)を加え室温にて17時間攪拌した。反応混合物に酢酸エチルを加え、飽和重曹水にて洗浄した後、有機層を無水硫酸ナトリウムにて乾燥し、ろ過後、ろ液を減圧濃縮した。残渣をフラッシュシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、ヘキサン:酢酸エチル=17:3溶出部より得た分画を減圧濃縮し、標記化合物(108mg,0.26mmol,92%)を白色固体として得た。

[0642]

[0643]

実施例 9.7:5-[(3-)クロロピリジン-4-イル) (2,5-ジフルオロフェニル) メチルスルホニル] -2-フルオロピリジン

[0644]

【化138】

[0645]

2-クロロー5- [(3-クロロピリジンー4-イル)(2, 5-ジフルオロフェニル)メチルスルホニル] ピリジン(66 mg, 0.16 mm o 1)のアセトニトリル(2 m 1)溶液に、フッ化カリウム(94 mg, 1.60 mm o 1)、及び臭化テトラフェニルホスホニウム(134 mg, 0.32 mm o 1)を加え、16 時間加熱還流した。反応混合物を室温まで冷却し、ジクロロメタンを加え水にて洗浄した。有機層を無水硫酸ナトリウムにて乾燥し、ろ過後、ろ液を減圧濃縮した。残渣をフラッシュシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、ヘキサン:酢酸エチル=17:3 溶出部より得た分画を減圧濃縮し、標記化合物(4.5 mg, 0.01 mm o 1, 7%)を白色固体として得た。

[0646]

 $MSm/z:440 (M^+ + H + MeCN)$.

[0647]

[0648]

【化139】

[0649]

[0650]

[0651]

実施例 99:6-[(4-クロロフェニルスルホニル)(2,5-ジフルオロフェニル) メチル] ニコチンアミド

[0652]

【化140】

[0653]

実施例 50で得た [6-[(4-クロロフェニルスルホニル) (2,5-ジフルオロフェニル)メチル] ピリジン-3-イル]カルボン酸(<math>100mg,0.236mmol)のジクロロメタン(4ml)懸濁液に、チオニルクロリド(1.00ml)、およびN,N-ジメチルホルムアミド(1滴)を加えた後、18時間室温で攪拌した。反応液を濃縮乾固し、得られた残渣をジクロロメタン(6ml)に溶解した後、28%アンモニア水(2ml)を加えた。反応液を室温で3時間攪拌した後、1規定塩酸で酸性とした。得られた混合物を濃縮し、生じた固体を濾取した。得られた固体を水、およびエタノールで洗浄後、エタノールより再結晶し、標記化合物(47.9mg,0.113mmol,46%)を白色固体として得た。

[0654]

 1 H-NMR (400MHz, CDCl₃/DMSO-d₆) δ : 6.00 (1H, s), 6.38 (1H, brs), 6.94-6.99 (1H, m), 7.02-7.08 (1H, m), 7.43 (2H, d, J=8.5Hz), 7.56 (2H, d, J=8.5Hz), 7.67 (1H, d, J=7.6Hz), 7.65-7.75 (1H, brm), 7.99-8.04 (1H, m), 8.26 (1H, dd, J=8.1, 2.4Hz), 9.12 (1H, d, J=1.7Hz).

 $MSm/z:423 (M^+ + H)$.

[0655]

実施例 $100:\underline{6-[(4-クロロフェニルスルホニル)(2,5-ジフルオロフェニル)メチル]-N-(4-メチルシクロヘキシル)ニコチンアミド$

[0656]

【化141】

[0657]

実施例 50で得た [6-[(4-クロロフェニルスルホニル)(2,5-ジフルオロフェニル)メチル]ピリジン<math>-3-イル]カルボン酸(100mg,0.236mmol)のジクロロメタン(4ml)懸濁液に、チオニルクロリド(1.00ml)、およびN,N-ジメチルホルムアミド(1滴)を加えた後、6時間室温で攪拌した。反応液を濃縮乾固し、得られた残渣をジクロロメタン(6ml)に溶解した後、N-メチルモルホリン(51.8μ l,0.472mmol)、および4-メチルシクロヘキシルアミン(37.4μ l,0.283mmol)を加えた。反応液を室温で18時間攪拌した後、ジクロロメタンで希釈し、1規定塩酸、水、および飽和食塩水で順次洗浄した。次いで硫酸マグネ

シウムで乾燥し、濃縮後、得られた残渣をフラッシュシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、ヘキサン:酢酸エチル=3:1溶出部より得た分画を濃縮し、白色固体を得た。得られた固体を酢酸エチルーヘキサンより再結晶し、標記化合物(70.3 mg, 0.135 mm o 1, 57%)を白色粉末として得た。

[0658]

¹ H-NMR (400MHz, CDCl₃) δ:0.92 (1.8H, d, J=6.6Hz), 0.96 (1.2H, d, J=6.4Hz), 1.05-1.30 (3H, m), 1.32-1.43 (0.6H, m), 1.55-1.83 (4.4H, m), 2.03-2.12 (1H, m), 3.86-3.97 (0.6H, m), 4.20-4.28 (0.4H, m), 5.88 (0.6H, d, J=7.1Hz), 5.98 (1H, s), 6.18 (0.4H, d, J=7.3Hz), 6.90-6.96 (1H, m), 6.98-7.06 (1H, m), 7.41 (1.2H, d, J=8.1Hz), 7.41 (0.8H, d, J=8.1Hz), 7.56 (1.2H, d, J=8.1Hz), 7.57 (0.8H, d, J=8.1Hz), 7.67-7.72 (1H, m), 7.97-8.05 (1H, m), 8.10-8.18 (1H, m), 8.93 (0.6H, d, J=2.2Hz), 8.96 (0.4H, d, J=2.2Hz). MSm/z:519 (M⁺+H).

[0659]

実施例101:6-[(4-クロロフェニルスルホニル)(2,5-ジフルオロフェニル)メチル]-N-メトキシニコチンアミド

【0660】 【化142】

[0661]

実施例 50で得た $[6-[(4-\rho \Box \Box \Box z = \lambda \lambda \lambda z + \lambda z$

[0662]

 1 H-NMR (400MHz, CDCl₃) δ : 3. 90 (2. 4H, s), 3. 97 (0. 6H, s), 5. 97 (0. 2H, s), 5. 98 (0. 8H, s), 6. 90-7 . 07 (2H, m), 7. 39-7. 46 (2H, m), 7. 54-7. 59 (2H, m), 7. 63 (0. 2H, d, J=8. 3Hz), 7. 73 (0. 8H, d, J=8. 1Hz), 7. 94-8. 00 (1H, m), 8. 10-8. 15 (1H, m), 8. 76 (1H, brs), 8. 92 (0. 8H, d, J=1. 7Hz), 9. 01 (0. 2H, d, J=1. 5Hz).

ページ: 106/

 $MSm/z:453(M^++H)$.

[0663]

実施例102:N, N-ジメチル-[6-[(4-クロロフェニルスルホニル) (2, 5-2) - ジフルオロフェニル)メチル] ピリジン<math>-3-4ル] メチルアミン

【0664】 【化143】

[0665]

[0666]

 $\begin{array}{c} ^{1}\text{ H-NMR} & (4\ 0\ 0\ \text{MHz},\ C\ D\ C\ l\ _{3})\ \delta:2.\ 2\ 3\ (6\ \text{H, s})\ ,\ 3.\ 4\ 3\ (2\ \text{H} \\ \text{, s})\ ,\ 5.\ 9\ 4\ (1\ \text{H, s})\ ,\ 6.\ 8\ 8-6.\ 9\ 8\ (1\ \text{H, m})\ ,\ 6.\ 9\ 8-7.\ 0\ 6 \\ (1\ \text{H, m})\ ,\ 7.\ 3\ 8\ (2\ \text{H, d},\ J=8.\ 6\ \text{Hz})\ ,\ 7.\ 5\ 2-7.\ 6\ 2\ (3\ \text{H, m}) \\ \text{, 7.\ 7\ 1}\ (1\ \text{H, dd,}\ J=8.\ 1\ ,\ 2.\ 1\ \text{Hz})\ ,\ 7.\ 9\ 8-8.\ 0\ 8\ (1\ \text{H, m}) \\ \text{, 8.\ 5\ 1}\ (1\ \text{H, d,}\ J=2.\ 1\ \text{Hz})\ . \\ \text{MSm/z: 4\ 3\ 7\ (M^++H)}\ . \end{array}$

[0667]

実施例103: N-[[6-[(4-クロロフェニルスルホニル) (2,5-ジフルオロフェニル) メチル] ピリジン<math>-3-4ル] メチル] ビス (2- メトキシエチル) アミン

[0668]

【化144】

[0669]

出証特2004-3070094

加えた。室温にて3日間攪拌した後、反応混合物に飽和重曹水及び酢酸エチルを加えた。 混合物を分液した後、得られた有機層を飽和重曹水、次いで飽和食塩水にて洗浄し、さら に無水硫酸マグネシウムにて乾燥した。ろ過後、ろ液を減圧濃縮して得られた残渣をフラ ッシュシリカゲルクロマトグラフィーに付し、ヘキサン:酢酸エチル=3:2溶出部より 得た分画を減圧濃縮して、白色固体を得た。得られた固体をヘキサンにて洗浄し標記化合 物(101mg, 0.192mmol, 78%)を白色粉末として得た。

[0670]

 1 H-NMR (400MHz, CDCl₃) δ :2. 73 (4H, t, J=5.8Hz), 3. 31 (6H, s), 3. 47 (4H, d, J=5.8Hz), 3. 75 (2H, s), 5. 93 (1H, s), 6. 88-6. 97 (1H, m), 6. 97-7. 07 (1H, m), 7. 38 (2H, d, J=8.8Hz), 7. 50-7. 60 (3H, m), 7. 76 (1H, dd, J=8.1, 2.0Hz), 7. 98-8. 08 (1H, m), 8. 54 (1H, d, J=2.0Hz).

 $MSm/z:525 (M^+ + H)$.

[0671]

実施例104:6-[(4-クロロフェニルスルホニル) (2,5-ジフルオロフェニル) メチル] -N, N-ジメチルニコチンアミド

[0672]

【化145】

[0673]

実施例 50で得た $[6-[(4-\rho \Box \Box \Box z = \lambda \lambda \lambda z + \lambda z$

[0674]

¹ H-NMR (400MHz, CDCl₃) δ:3.01 (3H, s), 3.14 (3H, s), 5.97 (1H, s), 6.88-6.99 (1H, m), 6.99-7.08 (1H, m), 7.40 (2H, d, J=8.7Hz), 7.57 (2H, d, J=8.7Hz), 7.70 (1H, dd, J=8.0, 0.7Hz), 7.82 (1H, dd, J=8.0, 2.2Hz), 7.93-8.04 (1H, m), 8.68 (1H, dd, J=2.2, 0.7Hz).

 $MSm/z:451(M^{+}+H)$.

[0675]

実施例105: [6-[(4-クロロフェニルスルホニル)(2,5-ジフルオロフェニル)メチル] ピリジン<math>-3-イル] (4-メチルピペラジン-1-イル) メタノン

[0676]

ページ: 108/

【化146】

[0677]

実施例 5 0 で得た $[6-[(4-\rho \Box \Box \Box z = \lambda \lambda \lambda z = \lambda z)]$ (2, $5-i z = \lambda z =$

[0678]

 1 H-NMR (400MHz, CDCl3) δ : 2. 33 (3H, s), 2. 38 (2H, brs), 2. 50 (2H, brs), 3. 44 (2H, brs), 3. 81 (2H, brs), 5. 97 (1H, s), 6. 87-6. 98 (1H, m), 6. 98-7. 08 (1H, m), 7. 40 (2H, d, J=8. 8Hz), 7. 57 (2H, d, J=8. 8Hz), 7. 71 (1H, dd, J=8. 1, 0. 7Hz), 7. 81 (1H, dd, J=8. 1, 2. 2Hz), 7. 94-8. 04 (1H, m), 8. 66 (1H, dd, J=2. 2, 0. 7Hz).

 $MSm/z:506(M^++H)$.

[0679]

実施例106: 4-[2-[5-クロロ-4-[(4-クロロフェニルスルホニル)-(2,5-ジフルオロフェニル)メチル] ピリジン<math>-2-イル] アミノエチル] モルホリン 【0680】

【化147】

$$F \xrightarrow{C1} F \xrightarrow{N} N \xrightarrow{N} N$$

[0681]

実施例 6 1 で得た 4 ー [2 ー [5 ー 0 ロロー 4 ー [(4 ー 0 ロロフェニルスルホニル) ー (2, 5 ー 0 フルオロフェニル)メチル [2 リジンー 2 ー 1 アミノエチル [2] モルホリンー 1 ー 1 ー 1 ー 1 ー 1 と水 [2] の 1 と水 [2] の 1 の混合溶媒に溶解した。これを [2] の [2] で加熱して鉄粉 [2] の [2] の [2] の [2] で加えて、 [2] の [2] の [2] で加えて、 [2] の [2] の [2] で加えて、 [2] の [2] で加えて、 [2] の [2] で加えて、 [2] の [2] で加えて、 [2] で加出した。 [2] で加えて、 [2] で、 [2] で、

した。得られた残渣をシリカゲルクロマトグラフィー (3%メタノール/クロロホルム溶液) により精製し、標記化合物 (30mg, 40%) を得た。

[0682]

 1 H-NMR (400MHz, CDCl3) δ : 2. 5-2. 8 (6H, m), 3. 59 (2H, br), 3. 81 (4H, br), 5. 45 (1H, br), 6. 10 (1H, s), 6. 88 (1H, m), 7. 01 (1H, m), 7. 25 (1H, s), 7. 42 (2H, d, J=8. 8Hz), 7. 49 (1H, m), 7. 60 (2H, d, J=8. 4Hz), 7. 97 (1H, s).

 $MSm/z:542(M^++H)$.

[0683]

実施例107: 2-[N-[5-クロロ-4-[(4-クロロフェニルチオ)-(2,5-ジフルオロフェニル)メチル] ピリジン<math>-2-イル]-N-メチルアミノ] エチルーメチルカルバミン酸 t-ブチル

[0684]

【化148】

$$F \xrightarrow{C1} F \xrightarrow{N} N \xrightarrow{N} 0$$

[0685]

実施例 54 で得た 2, 5-ジクロロー 4- [(4-クロロフェニルチオ) - (2, 5-ジフルオロフェニル)メチル] ピリジン(78 m g, 0.19 m m o 1)と N, N' - ジメチルエチレンジアミン(400μ 1)の 1, 4-ジオキサン(2.0 m 1)溶液を窒素雰囲気下 100 でで 2 日間攪拌した。室温まで冷却後、酢酸エチル(40 m 1)で希釈した後に、溶液を水と飽和食塩水で洗浄した。溶液を乾燥した後に、減圧下濃縮して残渣を得た。残渣をテトラヒドロフラン(10 m 1)に溶解した後に、トリエチルアミン(31μ 1, 0.22 m m o 1)、ジー t-ブチルジカルボナート(49 m g, 0.22 m m o 1)を室温で加えて、15 時間攪拌した。溶液を減圧下濃縮した後に、得られた残渣をシリカゲルクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル=4:1)により精製して、標記化合物(68 m g, 64 %)を油状物質として得た。

[0686]

 1 H-NMR (400MHz, CDCl₃) δ:1. 26 and 1. 32 (9H, br-s, rotamer), 2. 75 and 2. 78 (3H, br-s, rotamer), 2. 95 (3H, br-s), 3. 30 (2H, m), 3. 65 (2H, m), 5. 92 (1H, s), 6. 6-6. 8 (1H, m), 6. 84-6. 97 (2H, m), 7. 05 (1H, m), 7. 14 (2H, d, J=8. 8Hz), 7. 17 (2H, d, J=8. 4Hz), 7. 98 (1H, s). MSm/z:568 (M⁺+H).

[0687]

実施例 108: 2-[N-[5-クロロ-4-[(4-クロロフェニルスルホニル)-(2,5-ジフルオロフェニル)メチル] ピリジン<math>-2-イル] -N-メチルアミノ] エチルーメチルカルバミン酸 t-プチル

[0688]

【化149】

$$F \xrightarrow{C1} F \xrightarrow{N} N \xrightarrow{N} 0$$

$$0 = S$$

$$0$$

$$C1$$

[0689]

2-[N-[5-クロロ-4-[(4-クロロフェニルチオ)-(2,5-ジフルオロフェニル)メチル] ピリジン-2-イル]-N-メチルアミノ] エチルーメチルカルバミン酸 <math>t-ブチル (67mg,0.12mmo1) のメタノール (6m1) 溶液に、七モリブデン酸六アンモニウム四水和物 (30mg) を加え、30% 過酸化水素水 (3m1) を加えて、17 時間攪拌した。酢酸エチルで希釈した後に、溶液を水と飽和食塩水で洗浄した。溶液を減圧下濃縮した後に、残渣をシリカゲルクロマトグラフィー (つキサン:酢酸エチル=3:1) により精製し、標記化合物 (64mg,91%) を油状物質として得た

[0690]

 1 H-NMR (400MHz, CDCl₃) δ : 1. 33 and 1. 38 (9H, br-s, rotamer), 2. 87 and 2. 89 (3H, br-s, rotamer), 3. 11 (3H, br-s), 3. 3-3. 4 (2H, m), 3. 6-3. 9 (2H, m), 6. 12 (1H, s), 6. 89 (1H, m), 7. 00 (1H, m), 7. 26 (1H, m), 7. 41 (2H, d, J=8. 4Hz), 7. 53 (1H, m), 7. 59 (2H, d, J=8. 4Hz), 8. 00 (1H, s).

EI-MS:599.1204 (C27H29Cl2F2N3O4Sとして、計算値:599.1224).

[0691]

実施例109: 5-クロロー4-[(4-クロロフェニルスルホニル)-(2, 5-ジフルオロフェニル) メチル]-2-[N-メチル-N-[2-(メチルアミノ) エチル] アミノ] ピリジン

[0692]

【化150】

[0693]

2-[N-[5-クロロ-4-[(4-クロロフェニルスルホニル)-(2,5-ジフルオロフェニル)メチル]ピリジン-2-イル]-N-メチルアミノ]エチルーメチルカルバミン酸 <math>t-プチル (61 mg,0.10 mmo1)を塩化メチレン (2.0 m1)に溶解し、アニソール $(40 \mu 1)$ 、トリフルオロ酢酸 $(200 \mu 1)$ を室温で加えて1時間攪拌した。反応液を減圧下濃縮して得た残渣をシリカゲルクロマトグラフィー (3% y) タノール/クロロホルムから 3% y タノール、 3% t-プチルアミン/クロロホルム)で精製して標記化合物 (21 mg,41%) を油状物質として得た。

[0694]

¹ H-NMR (400MHz, CDCl₃)δ:2.51 (3H, s), 2.90 (2H 出証特2004-3070094 , d, J = 6. 0 H z) , 3. 1 4 (3 H, s) , 3. 7 2 (2 H, m) , 6. 1 3 (1 H, s) , 6. 8 9 (1 H, m) , 7. 0 0 (1 H, m) , 7. 3 6 (1 H, m) , 7. 4 1 (2 H, d, J = 8. 4 H z) , 7. 5 2 (1 H, m) , 7. 6 0 (2 H, d, J = 8. 4 H z) , 8. 0 0 (1 H, s) .

FAB-MS:500.0770 (C22 H22 C12 F2 N3 O2 Sとして、計算値:500.0778).

[0695]

ーイル] ピリジン

[0696]

【化151】

[0697]

実施例 54 で得た 2, 5-ジクロロー4-[(4-クロロフェニルチオ)ー(2, 5-ジフルオロフェニル)メチル]ピリジン(60 mg, 0.14 mm o1)と(S)ー2-ピロリジンメタノール(200 μ 1)の 1, 4-ジオキサン(1.0 m 1)溶液を窒素雰囲気下 100で 3 日間攪拌した。室温まで冷却後、酢酸エチル(50 m 1)で希釈した後に、溶液を水と飽和食塩水で洗浄した。溶液を乾燥した後に、減圧下濃縮して残渣を得た。残渣をシリカゲルクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル=5:1)により精製して、標記化合物(40 m g, 58%)を油状物質として得た。

[0698]

¹ H-NMR (400MHz, CDCl₃) δ:1.78 (1H, m), 2.06 (3H, m), 3.29 (1H, m), 3.50 (1H, m), 3.66 (1H, m), 3.7 2 (1H, m), 4.33 (1H, m), 5.97 and 5.98 (1H, s, rotamer), 6.73 and 6.77 (1H, s, rotamer), 6.92-7.15 (3H, m), 7.25 (4H, m), 7.98 (1H, s).

 $MSm/z:481(M^++H)$.

[0699]

実施例 $1 \ 1 \ 1 \ 1 \ 2 \ S) - 5 - クロロ - 4 - \left[\left(4 - クロロフェニルスルホニル \right) - \left(2 \ 5 - ジフルオロフェニル \right) メチル - 2 - \left[2 \ - \left(ヒドロキシメチル \right) ピロリジン - 1 \ - イル \right] ピリジン$

[0700]

【化152】

[0701]

(2'S) -5-0ロロー4- [(4-0)ロロフェニルチオ) - (2, 5-ジフルオロフェニル)メチル] -2-[2'-(ヒドロキシメチル)ピロリジン-1'-イル]ピリジン (39 m g, 0.08 m m o 1)のメタノール(6 m l)溶液に、七モリブデン酸六アンモニウム四水和物(30 m g)を加え、30%過酸化水素水(3 m l)を加えて、17時間攪拌した。酢酸エチル(60 m l)で希釈した後に、溶液を水と飽和食塩水で洗浄した。溶液を減圧下濃縮した後に、残渣をシリカゲルクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル=1:1)により精製し、標記化合物(33 m g, 79%)を油状物質として得た。

[0702]

 1 H-NMR (400MHz, CDC13) δ :1. 75 (1H, m), 2.02 (3H, m), 3.3-3.5 (1H, m), 3.52-3.75 (3H, m), 4.2-4.35 (1H, m), 6.05 (1H, br-s), 6.84 (1H, m), 6.96 (1H, m), 7.36 (1H, s), 7.36 and 7.37 (2H, d, J=8.8Hz, rotamer), 7.43 (1H, m), 7.53 and 7.54 (2H, d, J=8.8Hz, rotamer), 7.89 and 7.90 (1H, s, rotamer)

FAB-MS:513.0627 (C23 H21 Cl2 F2 N2 O3 Sとして、計算値:513.0618).

[0703]

実施例112: [4-[5-クロロ-4-[(4-クロロフェニルチオ)-(2,5-ジフルオロフェニル)メチル] ピリジン<math>-2-イル] モルホリン-2-イル] メチルカルバミン酸 t-ブチル

[0704]

【化153】

$$\begin{array}{c|c}
 & C1 \\
 & F \\
 & S \\
 & C1
\end{array}$$

[0705]

実施例 54 で得た 2, 5-ジクロロー4-[(4-クロロフェニルチオ)-(2, 5-ジフルオロフェニル)メチル]ピリジン(60 m g, 0.14 m m o 1)と t-ブチル(モルホリン-2-イル)メチルカルバミン酸(200 m g)の1, 4-ジオキサン(1.0 m 1)溶液を窒素雰囲気下 100 で 2 日間攪拌した。室温まで冷却後、酢酸エチル(50 m 1)で希釈した後に、溶液を水と飽和食塩水で洗浄した。溶液を乾燥した後に、減圧下濃縮して残渣を得た。これをシリカゲルクロマトグラフィー(ヘキサン:エーテル=5:1)により精製して、標記化合物(45 m g, 52%)を油状物質として得た。

[0706]

¹ H-NMR (400MHz, CDC1₃) δ:1.46 (9H, s), 2.72 (1H, m), 3.00 (1H, m), 3.22 (1H, m), 3.44 (1H, m), 3.6 -3.75 (2H, m), 3.9-4.1 (3H, m), 4.95 (1H, br), 5.99 and 6.00 (1H, s, rotamer), 6.96 and 6.97 (1H, s, rotamer), 6.96 and 6.97 (1H, s, rotamer), 6.9-7.1 (3H, m), 7.24 (4H, s), 8.11 (1H, s).

 $MSm/z:596(M^++H)$.

[0707]

実施例113: [4-[5-クロロー4-[(4-クロロフェニルスルホニル)-(2,

ページ: 113/

5-ジフルオロフェニル) メチル] ピリジンー2-イル] モルホリンー2-イル] メチルカルバミン酸 t-プチル

[0708]

【化154】

[0709]

[0710]

 1 H-NMR(400MHz, CDC13) δ :1.40(9H, s), 2.69(1H, m), 3.02(1H, m), 3.18(1H, m), 3.41(1H, br), 3.6-3.75(2H, m), 3.92(1H, m), 4.02(1H, m), 4.13(1H, m), 4.91(1H, br), 6.07(1H, s), 6.85(1H, m), 6.99(1H, m), 7.37(2H, d, J=8.4Hz), 7.35-7.45(2H, m), 7.53(2H, d, J=8.4Hz), 8.17(1H, s). FAB-MS:628.1255(C28H30Cl2F2N3O5Sとして、計算値:628.1251).

[0711]

[0712]

【化155】

$$F \xrightarrow{C1} F \xrightarrow{N} N \xrightarrow{0} NH_2$$

[0713]

[4-[5-クロロー4-[(4-クロロフェニルスルホニル)-(2,5-ジフルオロフェニル)メチル]ピリジン-2-イル]モルホリン-2-イル]メチルカルバミン酸 t-ブチル(30 mg,0.05 mmol)を塩化メチレン(1.5 ml)に溶解し、アニソール(30 μ 1)、トリフルオロ酢酸(150 μ 1)を室温で加えて1時間攪拌した。反応液を減圧下濃縮して得た残渣をシリカゲルクロマトグラフィー(3%メタノール/クロロホルムから3%メタノール、3%t-ブチルアミン/クロロホルム)で精製して標記化合物(17 mg,67%)を油状物質として得た。

[0714]

FAB-MS:528.0695 (C23 H22 Cl2 F2 N3 O3 Sとして、計算値:528.0727).

[0715]

【0716】 【化156】

[0717]

実施例 54 で得た 2, 5-ジクロロー4-[(4-クロロフェニルチオ)-(2, 5-ジフルオロフェニル)メチル] ピリジン(60 mg, 0.14 mm o1)と4-ヒドロキシピペリジン(200 mg)の1, 4-ジオキサン(1.0 m1)溶液を窒素雰囲気下100 で1 日間攪拌した。室温まで冷却後、ジエチルエーテル(50 m1)で希釈した後に、溶液を水と飽和食塩水で洗浄した。溶液を乾燥した後に、減圧下濃縮して残渣を得た。残渣をシリカゲルクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル=3:1)により精製して、標記化合物(30 mg, 43%)を油状物質として得た。

[0718]

 1 H-NMR (400MHz, CDC13) δ :1. 62 (2H, m), 2. 05 (2H, m), 3. 30 (2H, m), 3. 98 (3H, m), 5. 97 (1H, s), 6. 9 6-7. 12 (3H, m), 7. 23 (4H, m), 7. 26 (1H, s), 8. 10 (1H, s).

 $MSm/z:481(M^++H)$.

[0719]

実施例116:5-クロロ-4-[(4-クロロフェニルスルホニル)-(2,5-ジフルオロフェニル)メチル]-2-(4, ーヒドロキシピペリジン-1, ーイル)ピリジン

[0720]

【化157】

[0721]

5-クロロ-4-[(4-クロロフェニルチオ)-(2,5-ジフルオロフェニル)メチル]-2-(4'-ヒドロキシピペリジン-1'-イル)ピリジン(29mg,0.0

 $6\,\mathrm{mm\,o\,1})$ のメタノール($6\,\mathrm{m\,1}$)溶液に、七モリブデン酸六アンモニウム四水和物($3\,0\,\mathrm{m\,g}$)を加え、 $3\,0\,\%$ 過酸化水素水($3\,\mathrm{m\,1}$)を加えて、 $1\,7$ 時間攪拌した。酢酸エチル($6\,0\,\mathrm{m\,1}$)で希釈した後に、溶液を水と飽和食塩水で洗浄した。溶液を減圧下濃縮した後に、残渣をシリカゲルクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル=2:1)により精製し、エーテルより結晶化して標記化合物($1\,7\,\mathrm{m\,g}$, $5\,5\,\%$)を固体として得た。【 $0\,7\,2\,2$ 】

 1 H-NMR (400MHz, CDCl3) δ :1. 64 (2H, m), 2. 02 (2H, m), 3. 33 (2H, m), 3. 98 (1H, m), 4. 08 (2H, m), 6. 1 1 (1H, s), 6. 92 (1H, m), 7. 02 (1H, m), 7. 42 (2H, d, J=8. 8Hz), 7. 45 (1H, m), 7. 53 (1H, s), 7. 58 (2H, d, J=8. 8Hz), 8. 05 (1H, s).

mp: 146-148 °C.

FAB-MS:513.0588 (C23 H21 Cl2 F2 N2 O3 Sとして、計算値:513.0618).

[0723]

実施例117:3,6-ジクロロ-2-[(4-クロロフェニルスルホニル)(ピリジン-4-イル)メチル] ピリジン

[0724]

【化158】

$$\begin{array}{c|c}
C1 & N \\
0=S=0 \\
C1
\end{array}$$

[0725]

参考例25で得た(3.6-ジクロロピリジンー2ーイル)(ピリジンー4ーイル)メ タノール (161mg, 0. 631mmol) の塩化メチレン (10ml) 溶液にトリエ チルアミン (208 μ l, 1.89 mm o l) および塩化チオニル (138 μ l, 1.8 9mmo1)を加えた。反応液を室温にて4時間攪拌した後、減圧濃縮した。得られた残 渣に酢酸エチルを加え、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水の順に洗浄後、無水 硫酸ナトリウムにて乾燥し、ろ過後、ろ液を減圧濃縮した。得られた残渣をアセトニトリ ル (10ml) に溶解し、4-クロロベンゼンチオール (137mg, 0.947mmo 1) および炭酸カリウム (131mg, 0.947mmol) を加えた。窒素雰囲気下、 反応液を室温にて2日間攪拌後、60℃にて4時間攪拌した。反応液を室温まで冷却後、 減圧濃縮した。得られた残渣に酢酸エチルを加え、水、飽和食塩水の順に洗浄後、無水硫 酸ナトリウムにて乾燥し、ろ過後、ろ液を減圧濃縮した。得られた残渣をフラッシュクロ マトグラフィーに付し、40%酢酸エチル/ヘキサンの溶出液より得た分画を減圧濃縮し た。得られた残渣をメタノール(10ml)に溶解し、30%過酸化水素水(3ml)お よび七モリブデン酸六アンモニウム四水和物 (73 mg) を加えた。反応液を室温にて5 時間攪拌後、減圧にてメタノールを留去した。得られた溶液に飽和炭酸水素ナトリウム水 溶液を加え、塩化メチレンにて抽出した。有機層を無水硫酸ナトリウムにて乾燥し、ろ過 後、ろ液を減圧濃縮した。得られた残渣をフラッシュクロマトグラフィーに付し、メタノ ール:塩化メチレン=1:80溶出液より得た分画を減圧濃縮し、標記化合物(49mg , 0. 118 mm o l, 19%) を白色固体として得た。

[0726]

¹ H-NMR (400MHz, CDCl₃) δ:6.08 (1H, s), 7.31 (1H 出証特2004-3070094 , d, $J = 8.3 \, Hz$), 7. 41 (2 H, d, $J = 8.8 \, Hz$), 7. 45 (2 H, d, $J = 6.0 \, Hz$), 7. 51 (2 H, d, $J = 8.8 \, Hz$), 7. 69 (1 H, d, $J = 8.3 \, Hz$), 8. 58 (2 H, d, $J = 6.0 \, Hz$). MS (m/z): 413, 415 (M⁺+H).

[0727]

【0728】 【化159】

[0729]

60%油性水素化ナトリウム($30\,\mathrm{mg}$, $0.75\,\mathrm{mmol}$)のN, Nージメチルホルムアミド($5\,\mathrm{ml}$)懸濁液に実施例 $15\,\mathrm{で得た2}-[[(4-\rho\mathrm{DDT}_{2}-\mu))$ スルホニル](2, 5-ジフルオロフェニル)メチル] -5-メチルピリジン($52\,\mathrm{mg}$, $0.13\,\mathrm{mmol}$)のN, Nージメチルホルムアミド($5\,\mathrm{ml}$)溶液を氷冷にて滴下した。反応液を氷冷にて $15\,\mathrm{分攪拌後}$ 、ヨウ化メチル($12\,\mathrm{\mul}$, $0.19\,\mathrm{8mmol}$)を加えた。反応液を室温にて 1時間攪拌後、氷冷にて水を加え、減圧濃縮した。得られた残渣に水を加え、酢酸エチルにて抽出した。有機層を飽和食塩水にて洗浄後、無水硫酸ナトリウムにて乾燥し、ろ過後、ろ液を減圧濃縮した。得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、ヘキサン:酢酸エチル=8:1溶出液より得た分画を減圧濃縮した。得られた残渣をヘキサンにて固体化し、ろ取後、標記化合物($50\,\mathrm{mg}$, $0.122\,\mathrm{mmol}$ 1, $93\,\mathrm{%}$)を白色粉末として得た。

[0730]

 1 H-NMR (400MHz, CDCl₃) δ : 2. 14 (3H, s), 2. 33 (3H, s), 6. 80-7. 10 (2H, m), 7. 23-7. 34 (4H, m), 7. 39 -7. 51 (2H, m), 7. 88-8. 00 (1H, m), 8. 15 (1H, s). MS (m/z): 408 (M⁺+H).

[0731]

実施例119:3,6-ジクロロ-2-[(6-クロロピリジン-3-イルチオ)(ピリジン-4-イル)メチル] ピリジン

【0732】 【化160】

[0733]

参考例 2 6 で得たジチオ炭酸 $S-(6-\rho uu-3-uu)$ O-x + u (164 mg, 0.70 mmol) のエタノール (7m1) 溶液に 1 規定水酸化ナトリウム水溶液 (7m1) を加え、80 C にて 3 時間攪拌した。反応混合物を室温まで冷却した後、1 規定

塩酸を加えジクロロメタンにて抽出した。有機層を無水硫酸ナトリウムにて乾燥し、ろ過後、ろ液を減圧濃縮し、6-クロロ-3-ピリジンチオールを黄色固体として得た。

参考例 25 で得た(3, 6 - ジクロロピリジン -2 - イル)(ピリジン -4 - イル)メタノール(153 mg, 0.60 mm o1)のジクロロメタン(3 m 1)溶液に、0 $\mathbb C$ にてトリエチルアミン(0.167 m 1, 1.20 mm o1)、次いで塩化メタンスルホニル(0.070 m 1, 0.90 mm o1)を加え、室温にて 2 時間攪拌した。反応混合物を飽和重曹水にて洗浄後、有機層を無水硫酸ナトリウムにて乾燥し、ろ過後、ろ液を減圧濃縮した。得られた残渣のN, N - ジメチルホルムアミド(3 m 1)溶液に、6 - クロロー 3 - ピリジンチオールのN, N - ジメチルホルムアミド(2 m 1)溶液、次いで炭酸カリウム(100 mg, 0.72 mm o1)を加え、室温にて 18 時間攪拌した。反応混合物に酢酸エチルを加え、飽和重曹水にて洗浄後、有機層を無水硫酸ナトリウムにて乾燥し、ろ過後、ろ液を減圧濃縮した。得られた残渣をフラッシュシリカゲルクロマトグラフィーに付し、ヘキサン:酢酸エチル=7:3 溶出部より得た分画を減圧濃縮し、標記化合物(83 mg, 0.22 mm o1, 36%)を黄色油状物質として得た。

[0734]

 $MSm/z:382(M^++H)$.

[0735]

実施例 $1\ 2\ 0$: 3 , 6 - 5 -

[0736]

【化161】

化合物A

化合物B

[0737]

3,6ージクロロー2ー [(6ークロロピリジンー3ーイルチオ)(ピリジンー4ーイル)メチル]ピリジン(82mg,0.24mmo1)のメタノール(4m1)溶液に、31%過酸化水素水(2m1)及び七モリブデン酸六アンモニウム四水和物(30mg)を加え室温にて2時間攪拌した。反応混合物に酢酸エチルを加え、飽和重曹水にて洗浄した後、有機層を無水硫酸ナトリウムにて乾燥し、ろ過後、ろ液を減圧濃縮した。残渣をフラッシュシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、ヘキサン:酢酸エチル=3:2溶出部より得た分画を減圧濃縮し、標記化合物A(41mg,0.098mmol,46%)を、ヘキサン:酢酸エチル=1:1の溶出部より得た分画を減圧濃縮し、標記化合物B(異性体A)(低極性)(8mg,9%)及び標記化合物B(異性体B)(高極性)(8mg,9%)をそれぞれ白色固体として得た。

[0738]

化合物A

 1 H-NMR (400MHz, CDCl3) δ : 6. 11 (1H, s), 7. 35 (1H, d, J=8.3Hz), 7. 36 (2H, d, J=6.1Hz), 7. 40 (1H, d, J=8.3Hz), 7. 73 (1H, d, J=8.3Hz), 7. 78 (1H, dd, J=8.3, 2.4Hz), 8. 48 (1H, d, J=2.4Hz), 8. 61 (2H, d, J=6.1Hz).

 $MSm/z:414(M^++H)$.

[0739]

化合物 B (異性体A)

 1 H-NMR (400MHz, CDCl3) δ : 5. 54 (1H, s), 6. 99 (2H, d, J=6.1Hz), 7. 27 (1H, d, J=8.3Hz), 7. 37 (1H, d, J=8.3Hz), 7. 55 (1H, dd, J=8.3, 2.2Hz), 7. 73 (1H, d, J=8.3Hz), 8. 47 (1H, d, J=2.2Hz), 8. 51 (2H, d, J=6.1Hz).

 $MSm/z:398(M^++H)$.

[0740]

化合物 B (異性体 B)

 1 H-NMR (400MHz, CDCl₃) δ : 5. 40 (1H, s), 7. 26 (1H, d, J=8.5Hz), 7. 42 (1H, d, J=8.3Hz), 7. 53 (2H, d, J=6.1Hz), 7. 57 (1H, d, J=8.5Hz), 7. 96 (1H, dd, J=8.3, 2.4Hz), 8. 34 (1H, d, J=2.4Hz), 8. 68 (2H, d, J=6.1Hz).

 $MSm/z:398(M^++H)$.

[0741]

[0742]

【化162】

[0743]

参考例 23 で得た 3-クロロー4- [(2, 5-ジフルオロフェニル)ーヒドロキシメチル] ピリジン(102 m g, 0.40 m m o 1)のジクロロメタン(4 m 1)溶液に、0 ℃にてトリエチルアミン(0.112 m l, 0.80 m m o l)、次いで塩化メタンスルホニル(0.046 m l, 0.60 m m o l)を加え、室温にて17 時間攪拌した。反応混合物を飽和重曹水にて洗浄後、有機層を無水硫酸ナトリウムにて乾燥し、ろ過後、ろ液を減圧濃縮した。

得られた残渣のN, N-ジメチルホルムアミド(4m1)溶液に、2-ピリミジンチオール(45mg,0.40mmo1)、次いで炭酸カリウム(83mg,0.60mmo1)を加え、室温にて23時間攪拌した。反応混合物に酢酸エチルを加え、水にて洗浄後、有機層を無水硫酸ナトリウムにて乾燥し、ろ過後、ろ液を減圧濃縮した。得られた残渣のジクロロメタン(4m1)溶液に、0 にて3-0 ロロ過安息香酸(純度65 以上)(212mg,0.80mmo1)を加え、室温にて3時間攪拌した。反応混合物を1規定水酸化ナトリウム水溶液にて洗浄後、有機層を無水硫酸ナトリウムにて乾燥、ろ過後、ろ液を減圧濃縮した。得られた残渣をフラッシュシリカゲルクロマトグラフィーに付し、ヘキサン:酢酸エチル=2:3溶出部より得た分画を減圧濃縮し、標記化合物(19mg,0.049mmo1,12%)を無色泡状物質として得た。

[0744]

[0745]

【0746】 【化163】

[0747]

参考例 3 1 で得た 6 - (2, 5 -

得られた残渣のN, N-ジメチルホルムアミド(6m1) 溶液に、4-クロロベンゼンチオール(70mg, 0.49mmol)、次いで炭酸カリウム(67mg, 0.49mmol)を加え、室温にて15時間攪拌した。反応混合物に酢酸エチルを加え、飽和重曹水にて洗浄後、有機層を無水硫酸ナトリウムにて乾燥し、ろ過後、ろ液を減圧濃縮した。得られた残渣をフラッシュシリカゲルクロマトグラフィーに付し、ヘキサン:酢酸エチル=1:1 溶出部より得た分画を減圧濃縮し、標記化合物(120mg, 0.29mmol, 73%)を黄色固体として得た。

[0748]

 1 H-NMR (400MHz, CDC13) δ :6. 14 (1H, s), 6. 88-6. 96 (2H, m), 7. 21 (2H, d, J=8. 5Hz), 7. 28 (2H, d, J=8. 5Hz), 7. 58-7. 74 (1H, m), 7. 85 (1H, dd, J=9. 4, 1. 6Hz), 8. 80 (1H, s).

 $MSm/z:409(M^++H)$.

[0749]

実施例123:6-(4-)0ロフェニルスルホニル)(2,5-ジフルオロフェニル) メチル-5-フルオロニコチンアミド(化合物A)及び6-(4-)0ロフェニルスルフィニル)(2,5-ジフルオロフェニル)メチル-5-フルオロニコチンアミド(化合物 B)

[0750]

【化164】

化合物A

化合物B

[0751]

[0752]

化合物A

 1 H-NMR (400MHz, CDCl₃) δ : 6. 37 (1H, s), 6. 90-6. 97 (1H, m), 7. 01-7. 08 (1H, m), 7. 43 (2H, d, J=8. 5 Hz), 7. 58 (2H, d, J=8. 5Hz), 7. 94 (1H, dd, J=9. 2, 1. 8Hz), 8. 17-8. 22 (1H, m), 8. 91 (1H, s).

mp: 222-224 °C.

 $MSm/z:441(M^++H)$.

[0753]

化合物B

mp: 171-173 °C.

元素分析: C₁₉ H₁₂ C₁ F₃ N₂ O₂ S:理論値: C, 53.72; H, 2.85; C₁,8.35; F, 13.42; N, 6.59; S, 7.55. 実測値: C, 53.44; H, 2.96; C₁,8.37; F, 13.34; N, 6.66; S, 7.54.

[0754]

実施例124: [6-(4-)000フェニルチオ) (2, 5-)07ルオロフェニル)メチル-5-フルオロピリジン-3-7ル] メタノール

[0755]

【化165】

[0756]

得られた残渣のN, Nージメチルホルムアミド(300ml)溶液に、4ークロロベンゼンチオール(5.33g,36.8mmol)、次いで炭酸カリウム(5.55g,40.2mmol)を加え、室温にて18時間攪拌した。反応混合物に酢酸エチルを加え、飽和重曹水にて洗浄後、有機層を無水硫酸ナトリウムにて乾燥し、ろ過後、ろ液を減圧濃縮した。得られた残渣をフラッシュシリカゲルクロマトグラフィーに付し、ヘキサン:酢酸エチル=30:1溶出部より得た分画を減圧濃縮した。

得られた残渣のテトラヒドロフラン(200m1)溶液にフッ化テトラブチルアンモニウムのテトラヒドロフラン溶液(42.3m1, 42.3mmo1)を加え、室温にて4時間攪拌した。反応混合物を減圧濃縮後、得られた残渣を酢酸エチルに溶解し飽和重曹水にて洗浄した。有機層を無水硫酸ナトリウムにて乾燥し、ろ過後、ろ液を減圧濃縮した。得られた残渣をフラッシュシリカゲルクロマトグラフィーに付し、ヘキサン:酢酸エチル=3:1の溶出部より得た分画を減圧濃縮し、標記化合物(9.80g, 24.8mmo1, 74%)を無色油状物質として得た。

[0757]

 1 H-NMR (400MHz, CDC1₃) δ : 4. 76 (2H, s), 6. 13 (1H, s), 6. 84-6. 96 (2H, m), 7. 20 (2H, d, J=8. 7Hz), 7. 27 (2H, d, J=8. 7Hz), 7. 43 (1H, d, J=9. 8Hz), 7. 57-7. 64 (1H, m), 8. 43 (1H, s).

[0758]

[0759]

【化166】

[0760]

 $[6-(4-\rho \Box \Box \Box z = \lambda + \lambda)]$ (2, 5-ジフルオロフェニル) メチルー5-フルオロピリジンー3-イル] メタノール (9.80g, 24.8 mm o l) のメタノール (200 m l) 溶液に、30%過酸化水素水 (14.0 m l) 及び七モリブデン酸六アンモニウム四水和物 (612 m g) を加え室温にて18時間攪拌した。反応混合物に30%過

酸化水素水(14.0m1)を追加し室温にて3日間攪拌した。さらに、反応混合物に30%過酸化水素水(14.0m1)を追加し、50%にて5時間攪拌した。反応混合物に水を加え、析出した固体をろ取、水にて洗浄し減圧乾燥した。得られた固体を酢酸エチルに溶解し、飽和重曹水にて洗浄後、有機屬を無水硫酸ナトリウムにて乾燥、ろ過し、ろ液を減圧濃縮した。残渣をエタノールより再結晶し、標記化合物(6.41g, 15.0mmo1, 61%)を白色固体として得た。母液を減圧濃縮後、残渣をエタノールより再結晶し、標記化合物(2.14g, 5.00mmo1, 20%)を白色固体として得た。さらに母液を減圧濃縮後、残渣をジエチルエーテルにて洗浄後、ろ取し、標記化合物(780mg, 1.82mmo1, 2%)を白色固体として得た。

[0761]

 1 H-NMR (400MHz, CDCl₃) δ : 1. 90 (1H, t, J=5.6Hz), 4. 80 (2H, d, J=5.6Hz), 6. 32 (1H, s), 6. 89-6. 97 (1H, m), 6. 99-7. 06 (1H, m), 7. 41 (2H, d, J=8.8Hz), 7. 49 (1H, d, J=9.8Hz), 7. 57 (2H, d, J=8.8Hz), 8. 18-8. 24 (1H, m), 8. 52 (1H, s).

mp: 181-183 °C.

 $MSm/z:428(M^++H)$.

[0762]

実施例126: [6-[(4-クロロフェニルスルホニル)(2,5-ジフルオロフェニル)メチル] -5-フルオロピリジン<math>-3-イル] カルバルデヒド

[0763]

【化167】

[0764]

[0765]

 1 H-NMR (400MHz, CDC1₃) δ : 6. 40 (1H, s), 6. 91-6. 98 (1H, m), 7. 02-7. 09 (1H, m), 7. 43 (2H, d, J=8. 6 Hz), 7. 59 (2H, d, J=8. 6 Hz), 7. 89 (1H, dd, J=8. 6, 1. 7Hz), 8. 17-8. 23 (1H, m), 9. 02 (1H, s), 10. 15 (1H, d, J=2. 2Hz).

[0766]

[0767]

【化168】

[0768]

[6-[(4-0)ロロフェニルスルホニル)(2,5-ジフルオロフェニル)メチル] -5-フルオロピリジン-3-イル]カルバルデヒド(1.28g,3.00 mmol)のギ酸(30 ml)溶液に、室温にで30%過酸化水素水(1.02 ml,9.00 ml)を加え室温にて1時間攪拌した。さらに反応混合物50℃にて1時間攪拌後、室温まで冷却し水を加えた。析出した固体をろ取、水にて洗浄し減圧乾燥した。得られた固体を酢酸エチルに溶解し、飽和塩化アンモニウム水溶液にて洗浄後、有機層を無水硫酸ナトリウムにて乾燥、ろ過し、ろ液を減圧濃縮した。残渣をエタノールにて洗浄後、ろ取し、標記化合物(1.19g,2.69 mmol,89%)を白色固体として得た。

[0769]

 1 H-NMR (400MHz, DMSO-d₆) δ : 6. 37 (1H, s), 7. 27-7. 42 (2H, m), 7. 64 (2H, d, J=8. 8Hz), 7. 67 (2H, d, J=8. 8Hz), 8. 01-8. 07 (1H, m), 8. 17 (1H, dd, J=9. 6, 1. 7Hz), 9. 04 (1H, s).

mp: 249-251 °C.

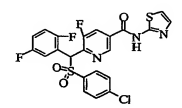
元素分析: C₁₉ H₁₁ C₁ F₃ NO₄ S:理論値: C, 51.65; H, 2.51; C₁, 8.02; F, 12.90; N, 3.17; S, 7.26. 実測値: C, 51.70; H, 2.73; C₁, 7.96; F, 12.81; N, 3.36; S, 7.39.

[0770]

実施例128: 6-(4- クロロフェニルスルホニル) (2,5- ジフルオロフェニル) メチル-5- フルオロ-N- チアゾール-2- イルニコチンアミド

[0771]

【化169】



[0772]

6-(4-0)ロフェニルスルホニル)(2,5-ジフルオロフェニル)メチルー5ーフルオロニコチン酸(100mg,0.23mmol)のジクロロメタン(2ml)溶液に、室温にてチアゾールー2-イルアミン(25mg,0.25mmol)、ベンゾトリアゾールー1-オール(34mg,0.25mmol)、4-メチルモルホリン(0.027ml,0.25mmol)、及び1-エチルー3-(3-ジメチルアミノプロピル)カルボジイミド塩酸塩(48mg,0.25mmol)を加え室温にて14時間攪拌した。反応混合物に酢酸エチルを加え、飽和重曹水にて洗浄後、有機層を無水硫酸ナトリウムにて乾燥、ろ過し、ろ液を減圧濃縮した。得られた残渣をフラッシュシリカゲルクロマトグラフィーに付し、ヘキサン:酢酸エチル=3:1溶出部より得た分画を減圧濃縮した。残渣をエタノールにて洗浄後、ろ取し、標記化合物(72mg,0.14mmol,60%)を白色固体として得た。

[0773]

 1 H-NMR (400MHz, DMSO-d₆) δ : 6. 38 (1H, s), 7. 24-7. 42 (2H, m), 7. 60 (1H, d, J=3. 7Hz), 7. 65 (2H, d, J=9. 1Hz), 7. 68 (2H, d, J=9. 1Hz), 8. 03-8. 10 (1H, m), 8. 38 (1H, d, J=9. 6Hz), 9. 17 (1H, s), 13. 00 (1H, s).

mp: 243-245°C.

元素分析: Calcdfor C2 2 H1 3 ClF 3 N3 O3 S2: 理論値: C, 50. 4 3; H, 2. 50; Cl, 6. 77; F, 10. 88; N, 8. 02; S, 12. 24. 実測値: C, 50. 34; H, 2. 48; Cl, 6. 93; F, 10. 82; N, 8. 11; S, 12. 29.

[0774]

[0775]

【化170】

[0776]

実施例 128 と同様の方法により、実施例 127 で得た 6-(4-2) ロロフェニルスルホニル)(2, 5-ジ フルオロフェニル)メチル -5- フルオロニコチン酸(100 mg, 0.23 mm o1)及びイソオキサゾール -3- イルアミン(0.018 ml, 0.25 mm o1)を用い、標記化合物(43 mg, 0.085 mm o1, 37%)を白色固体として得た。

[0777]

mp: 200-202 %.

元素分析: Calcdfor C22 H13 ClF3 N3 O4 S:理論値: C, 52. 03; H, 2. 58; Cl, 6. 98; F, 11. 22; N, 8. 27; S, 6. 31. 実測値: C, 51. 84; H, 2. 55; Cl, 7. 36; F, 11. 19; N, 8. 36; S, 6. 46.

[0778]

[0779]

【化171】

[0780]

実施例 128 と同様の方法により、実施例 127 で得た 6-(4-2) ロフェニルスルホニル) (2,5-3) フルオロフェニル)メチルー5-7 ルオロニコチン酸(100 mg, 0.23 mm o1)及びピリジンー2-4 ルメチルアミン(0.026 ml, 0.25 mm o1)を用い、標記化合物(86 mg, 0.16 mm o1, 72%)を無色無定形物質として得た。

[0781]

元素分析: Calcdfor C2 5 H1 7 ClF3 N3 O3 S:理論値: C, 56. 45; H, 3. 22; Cl, 6. 66; F, 10. 71; N, 7. 90; S, 6. 03. 実測値: C, 56. 32; H, 3. 30; Cl, 6. 63; F, 10. 61; N, 7. 88; S, 6. 14.

[0782]

実施例131: (E) -3-[6-(4-2)000 (2, 5-ジフルオロフェニル) メチル-5-700 (2, 5-ジフルアン・オロフェニル) メチル-5-70 (2) アクリル酸メチル

[0783]

【化172】

[0784]

実施例 126 で得た [6-[(4-クロロフェニルスルホニル)(2,5-ジフルオロフェニル)メチル]-5-フルオロピリジン-3-イル]カルバルデヒド(1.70g,4.00 mmol)のテトラヒドロフラン(<math>15ml)溶液に、室温にてトリフェニルホスホラニリデン酢酸メチル(1.47g,4.40mmol)を加え室温にて18 時間攪拌した。反応混合物を減圧濃縮し、得られた残渣をフラッシュシリカゲルクロマトグラフィーに付した。ジクロロメタン溶出部より得た分画を減圧濃縮し、得られた残渣をエタノール及びヘキサンの混合溶媒にて洗浄後、ろ取し、標記化合物(1.60g,3.31mmol,83%)を白色固体として得た。

[0785]

 1 H-NMR (400MHz, CDCl₃) δ : 3. 84 (3H, s), 6. 33 (1H, s), 6. 53 (1H, d, J=16.7Hz), 6. 89-6. 97 (1H, m), 6. 99-7. 08 (1H, m), 7. 42 (2H, d, J=8.3Hz), 7. 55 (

1 H, d, J = 9.6, 1. 5 H z), 7. 58 (2 H, d, J = 8.3 H z), 7. 65 (1 H, d, J = 16.7 H z), 8. 18 - 8.24 (1 H, m), 8. 67 (1 H, s).

 $MSm/z:482 (M^+ + H)$.

[0786]

[0787]

【化173】

$$F \xrightarrow{F} CO_2Me$$

$$O = S$$

$$O = S$$

$$CI$$

[0788]

ラネーニッケル懸濁液(R-100、日興リカ株式会社)(1ml)を水、次いでエタノールにて洗浄し、エタノール(10ml)懸濁液とした。これを $3-[6-(4-\rho D_1)]$ になる。これを $3-[6-(4-\rho D_2)]$ になる。(2、5-ジフルオロフェニル)メチル-5-フルオロピリジン-3-イル] アクリル酸メチル(1.38g,2.86mmol)のエタノール(40ml)溶液に加え、水素雰囲気下、室温にて1時間攪拌した。反応混合物をセライトにてろ過後、ろ液を減圧濃縮、得られた残渣をジクロロメタンに溶解し、無水硫酸ナトリウムにて乾燥した。ろ過後、ろ液を減圧濃縮し、標記化合物(1.37g,2.83mmol,99%)を白色固体として得た。

[0789]

 1 H-NMR (400MHz, CDC13) δ : 2. 66 (2H, t, J=7.4Hz), 3.00 (2H, t, J=7.4Hz), 3.69 (3H, s), 6.29 (1H, s), 6.88-6.96 (1H, m), 6.98-7.06 (1H, m), 7.29 (1H, dd, J=10.1, 1.5Hz), 7.40 (2H, d, J=8.3Hz), 7.56 (2H, d, J=8.3Hz), 8.20-8.26 (1H, m), 8.42 (1H, s).

 $MSm/z:484(M^++H)$.

[0790]

実施例 $133:3-[6-(4-\rho ロロフェニルスルホニル) (2,5-ジフルオロフェニル) メチルー5-フルオロピリジンー<math>3-$ イル] プロピオン酸

[0791]

【化174】

[0792]

 出した。有機層を無水硫酸ナトリウムにて乾燥、ろ過後、ろ液を減圧濃縮した。得られた 残渣をジエチルエーテル及びヘキサンの混合溶媒にて洗浄後、ろ取し、標記化合物(34 9 mg, 0.74 mm o l, 93%)を白色固体として得た。

[0793]

mp: 174-176 °C.

 $MSm/z:470 (M^+ + H)$.

元素分析: C₂ 1 H₁ 5 C 1 F₃ NO₄ S:理論値: C, 53.68; H, 3.22; C 1, 7.55; F, 12.13; N, 2.98; S, 6.82. 実測値: C, 53.68 ; H, 3.35; C 1, 7.42; F, 12.09; N, 3.16; S, 6.92.

[0794]

イル)プロパンー1ーオン塩酸塩

[0795]

【化175】

[0796]

[0797]

mp: 243-245 °C.

元素分析: C₂ 6 H₂ 5 C 1 F₃ N₃ O₃ S·HC 1:理論値: C, 53.07; H, 4.45; C1, 12.05; F, 9.69; N, 7.14; S, 5.45. 実測値: C, 52.81; H, 4.51; C1, 11.74; F, 9.48; N, 7.09; S, 5.50.

[0798]

実施例135: (E) - 3 - [6 - [(4 - クロロフェニルスルホニル)(2, 5 - ジフルオロフェニル)メチル] ピリジン<math>-3 - 4ル] アクリル酸

[0799]

【化176】

[0800]

[0801]

 1 H-NMR (400MHz, CDCl₃) δ : 5. 96 (1H, s), 6. 52 (1H, d, J=16.1Hz), 6. 94 (1H, td, J=9.0, 4.6Hz), 6. 99-7.06 (1H, m), 7. 41 (2H, d, J=8.6Hz), 7. 56 (2H, d, J=8.6Hz), 7. 64 (1H, d, J=16.1Hz), 7. 64 (1H, d, J=8.1Hz), 7. 88 (1H, dd, J=8.1, 2.2Hz), 8. 01 (1H, dd, J=9.0, 5.6, 3.4Hz), 8. 72 (1H, d, J=2.2Hz).

mp: 236-238 °C.

元素分析: C_{2 1} H_{1 4} C 1 F₂ N O₄ S:理論値: C, 56.07; H, 3.14; C 1, 7.88; F, 8.45; N, 3.11; S, 7.13. 実測値: C, 55.98; H, 3.21; C1, 7.90; F, 8.45; N, 3.21; S, 7.12.

[0802]

実施例136: (E) -3 - [6 - [(4 - クロロフェニルスルホニル) (2, 5 - ジフルオロフェニル) メチル] ピリジン<math>-3 - 4ル] アクリルアミド

[0803]

【化177】

[0804]

(E) $-3-[6-[(4-\rho \Box D \Box x = \lambda \lambda x + \lambda x$

[0805]

¹ H-NMR (400MHz, CDC13/DMSO-d₆) δ:5.79 (1H, brs), 5.95 (1H, s), 6.42 (1H, brs), 6.63 (1H, d, J=15.9Hz), 6.94 (1H, td, J=9.0, 4.4Hz), 7.00-7.07 (1H, m), 7.41 (2H, d, J=8.5Hz), 7.56 (2H, d, J=8.5Hz), 7.62 (1H, d, J=15.9Hz), 7.64 (1H, d, J=8.1Hz), 7.85 (1H, dd, J=8.1, 2.2Hz), 8.02 (1H, ddd, J=9.0, 5.4, 3.2Hz), 8.74 (1H, d, J=2.2Hz). mp:219-220℃.

元素分析: C_{2 1} H_{1 5} C l F₂ N₂ O₃ S:理論値: C, 56.19; H, 3.37; Cl, 7.90; F, 8.46; N, 6.24; S, 7.14. 実測値: C, 55.98; H, 3.34; Cl, 8.03; F, 8.45; N, 6.39; S, 7.23.

[0806]

実施例137: N-[6-[(4-クロロフェニルスルホニル) (2,5-ジフルオロフェニル) メチル] ニコチノイル] グリシンエチルエステル

[0807]

【化178】

[0808]

)およびグリシンエチルエステル塩酸塩($40 \, \mathrm{mg}$, $0.283 \, \mathrm{mmol}$)を加え、室温にて7時間攪拌した。反応溶液をジクロロメタンで希釈し、水、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液および飽和食塩水で順じ洗浄した。得られた有機層を硫酸マグネシウムで乾燥後、減圧濃縮した。得られた残渣をフラッシュシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、ヘキサン:酢酸エチル=2:1溶出部より得た分画を減圧濃縮して、標記化合物($95 \, \mathrm{mg}$, $0.187 \, \mathrm{mmol}$, 79%)を無色無定形物質として得た。

[0809]

 $MSm/z:509(M^++H)$.

[0810]

実施例138: [2-[[6-[(4-クロロフェニルスルホニル) (2,5-ジフルオロフェニル)メチル] ピリジン<math>-3-カルボニル] アミノ] エチル] カルバミン酸t-ブチル

【0811】 【化179】

[0812]

[0813]

[0814]

実施例139: N-(2-アミノエチル)-6-[(4-クロロフェニルスルホニル)(2,5-ジフルオロフェニル)メチル]ニコチンアミド

【0815】 【化180】

[0816]

[2-[[6-[(4-クロロフェニルスルホニル) (2,5-ジフルオロフェニル)メチル] ピリジン-3-カルボニル] アミノ] エチル] カルバミン酸 t-ブチル (50 m g, 0.0880 mm o l) のエタノール (2 m l) 溶液に濃塩酸 (2 m l) を加え、室温にて20分間攪拌した。反応溶液を減圧下濃縮した。得られた固体をジエチルエーテルで洗浄して、標記化合物 (44 m g, 0.0880 mm o l, quant.)を1.5塩酸塩 (白色粉末)として得た。

[0817]

mp :> 250 \mathbb{C} (decomp.).

元素分析: C_{2 1} H_{1 8} C l F₂ N₃ O₃ S·1. 5 H₂ O·1. 5 HCl:理論值: C, 46. 06; H, 4. 14; Cl, 16. 18; F, 6. 94; N, 7. 67; S, 5. 86. 実測値: C, 46. 39; H, 3. 93; Cl, 16. 58; F, 6. 84; N, 7. 74; S, 5. 94.

[0818]

実施例140:6-[(4-)ロロフェニルスルホニル) (2,5-ジフルオロフェニル) メチル] -N-(2-)ビデロキシエチル)ニコチンアミド

[0819]

【化181】

[0820]

)およびエタノールアミン塩酸塩(28mg, 0.283mmo1)を加え、室温にて17.5時間攪拌した。反応溶液をジクロロメタンで希釈し、水、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液および飽和食塩水で順じ洗浄した。得られた有機層を硫酸マグネシウムで乾燥後、減圧濃縮した。得られた残渣をフラッシュシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、ジクロロメタン:メタノール=30:1溶出部より得た分画を減圧濃縮して、標記化合物(69mg, 0.148mmo1, 63%)を白色粉末として得た。

[0821]

 1 H-NMR (400MHz, CDC13) δ : 2. 38 (1H, t, J=4.9Hz), 3. 65 (2H, td, J=5.4, 4.9Hz), 3. 85 (2H, q, J=4.6 Hz), 5. 99 (1H, s), 6. 77 (1H, brs), 6. 90-6. 96 (1H, m), 7. 00-7. 06 (1H, m), 7. 42 (2H, d, J=8.6Hz), 7. 56 (2H, d, J=8.6Hz), 7. 70 (1H, d, J=8.1Hz), 7. 9 (1H, d, J=8.24z), 8. 9 (1H, d, J=2.2Hz) H, m), .

mp: 179-181°C.

元素分析: C2 1 H17 C1F2 N2 O4 S:理論値: C, 54. 02; H, 3. 67; C1, 7. 59; F, 8. 14; N, 6. 00; S, 6. 87. 実測値: C, 53. 83; H, 3. 63; C1, 7. 72; F, 8. 14; N, 6. 06; S, 7. 02.

[0822]

実施例141: [2-[[6-[(4-クロロフェニルスルホニル) (2, 5-ジフルオロフェニル) メチル] ピリジン<math>-3-カルボチオイル] アミノ] エチル] カルバミン酸 tーブチル

【0823】 【化182】

$$F \xrightarrow{S} N \xrightarrow{N} 0$$

$$0 = S = 0$$

$$C1$$

[0824]

アルゴン雰囲気下、実施例 1 3 8 で得た [2-[[6-[(4-クロロフェニルスルホニル) (2,5-ジフルオロフェニル) メチル] ピリジン-3-カルボニル] アミノ] エチル] カルバミン酸 <math>t-ブチル $(120\,\mathrm{mg},0.212\,\mathrm{mmol})$ のトルエン $(8\,\mathrm{ml})$ 溶液に、ローソン試薬 $(94\,\mathrm{mg},0.233\,\mathrm{mmol})$ を加え、加熱還流下 1.5 時間攪拌した。冷却後溶媒を減圧下濃縮した。得られた残渣をフラッシュシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、ヘキサン:酢酸エチル= 1:1 溶出部より得た分画を濃縮し、標記化合物 $(84\,\mathrm{mg},0.144\,\mathrm{mmol},68\%)$ を黄色無定形物質として得た。【0825】

 $MSm/z:582(M^++H)$.

[0826]

実施例142: N-(2-Pミノエチル)-6-[(4-クロロフェニルスルホニル)(2,5-ジフルオロフェニル)メチル]チオニコチンアミド

[0827]

【化183】

[0828]

[2-[[6-[(4-クロロフェニルスルホニル) (2,5-ジフルオロフェニル)メチル] ピリジン-3-カルボチオイル] アミノ] エチル] カルバミン酸 t-ブチル (80 mg,0.137 mm o 1)のエタノール (3 m 1)溶液に濃塩酸 (2 m 1)を加え、室温にて20分間攪拌した。反応溶液を減圧下濃縮し、得られた残渣にエタノールを加え濃縮した。これらの操作を3回行い、標記化合物(76 mg,0.137 mm o 1, quant.)を1.75 塩酸塩(黄色粉末)として得た。

[0829]

 1 H-NMR (400MHz, DMSO-d₆) δ : 3.07-3.12 (2H, m), 3.93-3.97 (2H, m), 6.46 (1H, s), 7.20-7.26 (1H, m), 7.28-7.34 (1H, m), 7.66 (2H, d, J=9.0Hz), 7.69 (2H, d, J=9.0Hz), 7.88 (1H, d, J=8.3Hz), 8.05-8.12 (1H, m), 8.14 (2H, brs), 8.24 (1H, dd8.3, 2.4), 9.05 (1H, d, J=2.4Hz), 10.74 (1H, brs). mp:164-166 C.

元素分析: C₂ 1 H₁ 8 C 1 F₂ N₃ O₂ S₂ · 0. 5 H₂ O · 1. 7 5 H C 1:理論値: C, 4 5. 4 6; H, 3. 7 7; C 1, 1 7. 5 7; F, 6. 8 5; N, 7. 5 7; S, 1 1. 5 6. 実測値: C, 4 5. 0 2; H, 3. 8 3; C 1, 1 7. 3 7; F, 6. 3 6; N, 7. 5 4; S, 1 1. 3 6.

[0830]

実施例143:2-[(4-クロロフェニルチオ)(2,5-ジフルオロフェニル)メチル]-6-(1,3-ジオキソラン-2-イル)ピリジン

[0831]

【化184】

$$F \xrightarrow{F} N \xrightarrow{0} 0$$

$$C1$$

[0832]

アルゴン雰囲気下、参考例 3 2 で得た 2-[(2,5-i) フルオロフェニル)ヒドロキシメチル] -6-(1,3-i) オキソラン-2-i ル)ピリジン (2.48g,8.46mmol) のジクロロメタン溶液 (30ml) に、氷冷下トリエチルアミン (1.77mmmol)

出証特2004-3070094

1, 12.7 mm o l)、メタンスルホニル=クロリド(851 μ l, 11.0 mm o l) を加えて、室温で3.5 時間攪拌した。反応溶液に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加えた後、ジエチルエーテルで抽出した。溶液を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶液を減圧下濃縮した。

残渣(2.14g,5.76mmol)のジメチルホルムアミド(20ml)溶液に、4-クロロベンゼンチオール(1.0g,6.91mmol)、炭酸カリウム(1.19g,8.64mmol)を加えて50℃で2時間攪拌した。室温まで冷却した後、反応溶液をジエチルエーテルで希釈し、水および飽和食塩水で順じ洗浄した。得られた有機層を硫酸ナトリウムで乾燥後、減圧濃縮した。得られた残渣をフラッシュシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、ヘキサン:酢酸エチル=5:1溶出部より得た分画を減圧濃縮して、標記化合物(2.12g,5.05mmol,88%)を淡黄色油状物質として得た。

[0833]

[0834]

実施例144: 2-[(4-)ロロフェニルスルホニル) (2, 5-)ジフルオロフェニル) メチル]-6-(1, 3-)ジオキソラン-2-イル) ピリジン

[0835]

【化185】

[0836]

 $2-[(4-\rho \Box \Box z = \lambda + \lambda)]$ (2, $5-i \exists z = \lambda \Box z = \lambda$) メチル] $-6-(1, 3-i \exists z + \lambda)$ (2, 40g, 5.72mmol) のメタノール (40ml) 溶液に、七モリブデン酸六アンモニウム四水和物 (200mg)、30% 過酸化水素水 (20ml) を加えて 5 日間攪拌した。水を加え析出した固体をろ取し、残渣を水で洗浄した。残渣を酢酸エチルに溶解させ水および飽和食塩水で順じ洗浄した。 有機層を減圧下濃縮した後、残渣を酢酸エチルで洗浄して、標記化合物 (2.09g, 4.63mmol, 81%) を白色粉末として得た。

[0837]

[0838]

実施例 1 4 5: [6-[(4-クロロフェニルスルホニル) (2,5-ジフルオロフェニル) メチル] ピリジン<math>-2-イル] カルバルデヒド

【0839】 【化186】

[0840]

[0841]

 1 H-NMR (400MHz, CDC1₃) δ : 6.05 (1H, s), 6.92-6.98 (1H, m), 7.02-7.08 (1H, m), 7.43 (2H, d, J=8.8 Hz), 7.58 (2H, d, J=8.8Hz), 7.90 (1H, dd, J=7.1, 2.0Hz), 7.93-7.99 (2H, m), 8.04-8.09 (1H, m), 10.00 (1H, s).

 $MSm/z:408(M^++H)$.

[0842]

実施例146:6-[(4-クロロフェニルスルホニル)(2,5-ジフルオロフェニル) メチル」ピコリン酸

[0843]

【化187】

[0844]

[6-[(4-0)ロロフェニルスルホニル)(2,5-ジフルオロフェニル)メチル] ピリジンー2ーイル]カルバルデヒド(390 mg,0.956 mmol)のギ酸(5 ml)溶液に、30%過酸化水素水(325 μ 1,2.87 mmol)を加え、室温にて4時間攪拌した。反応溶液に水を加えろ過し、残渣を水で洗浄した。得られた残渣を酢酸エチルに溶解させ飽和塩化アンモニウム水溶液、水および飽和食塩水で順じ洗浄した。得られた有機層を硫酸マグネシウムで乾燥後、減圧濃縮した。得られた残渣をエタノールから再結晶し、標記化合物(310 mg,0.731 mmol,77%)を白色粉末として得た。

[0845]

 1 H-NMR (400MHz, CDCl₃) δ : 6.01 (1H, s), 6.93-6.99 (1H, m), 7.04-7.10 (1H, m), 7.44 (2H, d, J=8.6

Hz), 7. 61 (2 H, d, J=8. 6 Hz), 7. 78-7. 82 (1 H, m), 7. 99 (1 H, d, J=7. 8 Hz), 8. 06 (1 H, t, J=7. 8 Hz), 8. 26 (1 H, d, J=7. 8 Hz).

mp: 200-201 °C.

元素分析: C₁₉ H₁₂ C₁ F₂ NO₄ S:理論値: C, 53.84; H, 2.85; C₁, 8.37; F, 8.97; N, 3.30; S, 7.57. 実測値: C, 53.55; H, 2.80; C₁, 8.23; F, 9.00; N, 3.55; S, 7.68.

[0846]

実施例 147: [6-[(4-クロロフェニルスルホニル)(2,5-ジフルオロフェニル) メチル] ピリジン<math>-2-イル] (4-メチルピペラジン-1-イル) メタノン

[0847]

【化188】

[0848]

[0849]

 1 H-NMR (400MHz, CDCl3) δ : 2.36 (3H, s), 2.44-2.65 (4H, m), 3.48-4.00 (4H, m), 5.91 (1H, s), 6.87-6.94 (1H, m), 6.98-7.05 (1H, m), 7.41 (2H, d, J=7.8Hz), 7.55-7.60 (3H, m), 7.74 (1H, d, J=7.3Hz), 7.85 (1H, t, J=7.6Hz), 8.06-8.13 (1H, m). FAB-MS:506.1085 (C24H23C1F2N3O3Sとして、計算値:506.1117).

[0850]

[0851]

【化189】

[0852]

アルゴン雰囲気下、実施例 146で得た $6-[(4-\rho uu) x=\nu x=\nu x=\nu)$ (2 , 5-ジフルオロフェニル)メチル] ピコリン酸(600 mg , 1.42 mm o 1-ブタノール(2 m 1)とトルエン(10 m 1)の混合溶液に、ジフェニルリン酸アジド(428 μ 1 , 2.00 mm o 1),トリエチルアミン(394 μ 1 , 2.83 mm o 1)を加え加熱還流下 23 時間攪拌した食塩水で順じ洗浄した。得られた有機層を硫酸マグネシウムで乾燥後、減圧濃縮した。得られた残渣をフラッシュシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、ヘキサン:酢酸エチル=4:1の溶出部より得た分画を減圧濃縮して、標記化合物(380 mg , 0.768 mm o 1 , 54%)を淡黄色無定形物質として得た。

[0853]

 1 H-NMR (400MHz, CDCl₃) δ : 1. 54 (9H, s), 5. 76 (1H, s), 6. 90-6. 95 (1H, m), 6. 99-7. 05 (1H, m), 7. 14 (1H, d, J=7. 3Hz), 7. 19 (1H, brs), 7. 40 (2H, d, J=8. 8Hz), 7. 55 (2H, d, J=8. 8Hz), 7. 65 (1H, dd, J=8. 3, 7. 3Hz), 7. 95 (1H, d, J=8. 3Hz), 8. 01-8. 05 (1H, m).

 $MSm/z:495(M^++H)$.

[0854]

実施例149:6-[(4-クロロフェニルスルホニル)(2,5-ジフルオロフェニル) メチル] ピリジン-2-イルアミン

[0855]

【化190】

[0856]

 $[6-[(4-\rho \Box \Box z = \lambda \lambda \lambda x + \lambda z +$

[0857]

 1 H-NMR (400MHz, CDCl₃) δ : 4. 46 (2H, brs), 5. 72 (1H, s), 6. 45 (1H, d, J=8. 1Hz), 6. 88 (1H, d, J=7. 3

出証特2004-3070094

ページ: 138/

Hz), 6. 91-7. 03 (2H, m), 7. 39 (2H, d, J=8. 6 Hz), 7. 39-7. 43 (1H, m), 7. 56 (2H, d, J=8. 6 Hz), 7. 98-8. 03 (1H, m).

mp: 183-184 °C.

元素分析: C₁ 8 H₁ 3 C₁ F₂ N₂ O₂ S:理論値: C, 54.76; H, 3.32; C₁, 8.98; F, 9.62; N, 7.10; S, 8.12. 実測値: C, 54.46; H, 3.22; C₁, 8.82; F, 9.55; N, 7.07; S, 8.11.

[0858]

実施例150: N-[6-[(4-クロロフェニルスルホニル) (2,5-ジフルオロフェニル) メチル] ピリジン<math>-2-イル] -2-(ピリジン-2-イル) アセトアミド

[0859]

【化191】

$$F = \begin{cases} F \\ O = S = 0 \end{cases}$$

$$C1$$

[0860]

6-[(4-0)ロロフェニルスルホニル)(2,5-ジフルオロフェニル)メチル]ピリジンー2ーイルアミン(74 mg,0.187 mmol)のジクロロメタン(5 ml)溶液に、N-メチルモルホリン(90 μ l,0.818 mmol)、1-ヒドロキシベンゾトリアゾール(11 mg,0.313 mmol)、1-エチルー3ー(3-ジメチルアミノプロピル)カルボジイミド塩酸塩(60 mg,0.312 mmol)および2ーピリジル酢酸塩酸塩(54 mg,0.312 mmol)を加え、室温にて24時間攪拌した。反応溶液をジクロロメタンで希釈し、水、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液および飽和食塩水で順じ洗浄した。得られた有機層を硫酸マグネシウムで乾燥後、減圧濃縮した。得られた残渣をフラッシュシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、ヘキサン:酢酸エチルモ・10溶出部より得た分画を減圧濃縮して、標記化合物(48 mg,0.0934 mol,50%)を白色無定形物質として得た。

[0861]

 1 H-NMR (400MHz, CDCl₃) δ : 3. 86 (1H, d, J=15. 9Hz), 3. 95 (1H, d, J=15. 9Hz), 5. 82 (1H, s), 6. 92-6. 96 (1H, m), 6. 98-7. 08 (1H, m), 7. 21 (1H, d, J=7. 6Hz), 7. 25-7. 33 (3H, m), 7. 39 (2H, d, J=8. 5Hz), 7. 54 (2H, d, J=8. 5Hz), 7. 66-7. 73 (2H, m), 8. 07-8. 11 (1H, m), 8. 20 (1H, d, J=8. 6Hz), 8. 69 (1H, d, J=4. 4Hz).

FAB-MS: 514. 0800 (C₂₅ H₁₉ C1F₂ N₃ O₃ Sとして、計算値: 514. 0804).

[0862]

実施例151: (E) - 2 - [(4-クロロフェニルスルホニル) (2, 5-ジフルオロフェニル) メチル] - 6 - (2 - ピリジン - 2 - イルビニル) ピリジン

[0863]

【化192】

[0864]

実施例 145 で得た $6-[(4-\rho \Box \Box z = \lambda \lambda \lambda z + \lambda z - \lambda z + \lambda z - \lambda z + \lambda z - \lambda z$

[0865]

 1 H-NMR (400MHz, CDCl₃) δ : 5. 99 (1H, s), 6. 98-7. 08 (2H, m), 7. 21-7. 25 (1H, m), 7. 37-7. 48 (6H, m), 7. 54 (2H, d, J=8. 1Hz), 7. 64 (1H, d, J=15. 4Hz), 7. 69-7. 75 (2H, m), 8. 04-8. 09 (1H, m), 8. 65 (1H, d, J=4. 4Hz).

FAB-MS:483.0739 (C25H18ClF2N2O2Sとして、計算値:483.0746).

[0866]

実施例152: 2-[(4-)ロロフェニルスルホニル) (2, 5-ジフルオロフェニル) メチル] -6-(2-ピリジン-2-イルエチル) ピリジン

[0867]

【化193】

[0868]

(E) $-2-[(4-\rho \Box \Box z = \lambda \lambda \lambda \lambda z - \lambda u)]$ (2, $5-i \Box z = \lambda \lambda u$) メチル] $-6-(2-i \Box z - \lambda u)$ ピリジン(180 mg, 0.373 mm o 1) のエタノール(5 m1)と 1, $4-i \Box z + \lambda u$)の混合溶液に、ラネーニッケルのエタノール懸濁液(1 m1)を加え、1 気圧の水素雰囲気下で 1.5 時間激しく機拌した。反応溶液をろ過した後、減圧濃縮した。得られた残渣をフラッシュシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、ヘキサン:酢酸エチル= <math>3:2 の溶出部より得た分画を減圧濃縮して、ヘキサン:酢酸エチルから再結晶し標記化合物(110 mg, 0.227 mmo1, 61%)を白色粉末として得た。

[0869]

 1 H-NMR (400MHz, CDCl₃) δ : 3. 13-3. 23 (4H, m), 5. 92 (1H, s), 6. 93-7. 06 (2H, m), 7. 07-7. 12 (3H, m), 7. 37-7. 40 (3H, m), 7. 52-7. 60 (4H, m), 8. 05-8. 09 (1H, m), 8. 52 (1H, d, J=3. 7Hz). mp: 88-89 °C.

元素分析: C₂ 5 H₁ 9 C l F₂ N₂ O₂ S:理論値: C, 6 1. 9 2; H, 3. 9 5; Cl, 7. 3 1; F, 7. 8 4; N, 5. 7 8; S, 6. 6 1. 実測値: C, 6 1. 8 4; H, 4. 0 8; Cl, 7. 2 6; F, 7. 6 9; N, 5. 9 0; S, 6. 7 5.

[0870]

実施例153:3-[(4-クロロフェニルスルホニル)(2,5-ジフルオロフェニル) メチル] -1-(3-ヒドロキシプロピル) ピペリジン-2-オン

[0871]

【化194】

[0872]

アルゴン雰囲気下、-78oCにおいて参考例1で得た2-[(4-クロロフェニル) スルホニルメチル] -1, 4-ジフルオロベンゼン(63.0mg, 0.208mmol)の1、2-ジメトキシエタン溶液(2ml)にn-ブチルリチウム(1.56Mヘキサ ン溶液, 0. 1 4 0 m l, 0. 2 1 8 m m o 1) を加えた後、- 7 8 ℃で 5 分間攪拌した 。参考例34で得た3-ブロモー1-「3-(t-ブチルジメチルシリルオキシ)プロピ ル] ピペリジン-2-オン (72.8mg, 0.208mmol) を加えた後、反応液を 室温で15時間攪拌した。反応液を0℃に冷却し、水を加えた後、酢酸エチルで抽出した 。抽出液を水、および飽和食塩水で洗浄後、硫酸マグネシウムで乾燥し濃縮した。得られ た残渣をフラッシュシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル=4: 1) にて精製し、低極性シリル保護体(30.0mg)、および高極性シリル保護体(3 0.0mg)をそれぞれ無色油状物質として得た。得られた高極性シリル保護体(30. 0 m g) をテトラヒドロフラン (3 m l) に溶解しフッ化水素ーピリジン (0.5 m l) を加えた。反応液を室温で3時間攪拌した後、酢酸エチルで希釈し、水、および飽和食塩 水で洗浄した。硫酸マグネシウムで乾燥し、濃縮した後、得られた残渣をシリカゲルカラ ムクロマトグラフィーに付し、ヘキサン:酢酸エチル=2:3の溶出部より得た分画を濃 縮し、白色固体物質を得た。得られた固体を酢酸エチルーヘキサンより再結晶し、標記化 合物 (11.8 mg, 0.0258 mm o l, 12%) を無色針状結晶として得た。

[0873]

 1 H-NMR (400MHz, CDC13) δ :1.50-1.60 (2H, m), 1.88-2.08 (3H, m), 2.70-2.77 (1H, m), 2.86-2.93 (1H, m), 3.20-3.36 (5H, m), 3.62 (1H, ddd, J=13.7, 9.0, 4.6Hz), 3.70-3.78 (1H, m), 5.71-5.73 (1H, m), 6.86 (1H, td, J=9.0, 4.6Hz), 6.96-7.02 (1H, m), 7.37 (2H, d, J=8.8Hz), 7.55-7.62 (3H, m). mp:120-121 $\mbox{\ensuremath{\mathbb{C}}}$

FAB-MS: 458. 0966 (C21 H23 C1F2 NO4 Sとして、計算値: 458. 1004).

[0874]

実施例154:3-[[5-クロロー4-[(4-クロロフェニルチオ)-(2,5-ジ

フルオロフェニル) メチル] ピリジン-2-イル] アミノ] プロピオン酸 t ープチル

【0875】 【化195】

[0876]

[0877]

 1 H-NMR (400MHz, CDC1₃) δ : 1. 46 (9H, s), 2. 52 (2H, t, J=6.0Hz), 3. 58 (2H, q, J=6.0Hz), 4. 95 (1H, br), 5. 96 (1H, s), 6. 68 (1H, s), 6. 9-7. 05 (2H, m), 7. 11 (1H, m), 7. 22 (2H, d, J=8.4Hz), 7. 23 (2H, d, J=8.4Hz), 8. 02 (1H, s).

 $MS:525 (M^+ + H)$.

[0878]

実施例155:3-[[5-クロロ-4-[(4-クロロフェニルスルホニル)-(2,5-ジフルオロフェニル)メチル] ピリジン<math>-2-イル] アミノ] プロピオン酸

【0879】 【化196】

[0880]

3-[[5-クロロー4-[(4-クロロフェニルチオ)-(2,5-ジフルオロフェニル)メチル]ピリジン-2-イル]アミノ]プロピオン酸<math>t-ブチル (79 mg)のメタノール (6 m 1)溶液に、七モリブデン酸六アンモニウム四水和物 (30 mg)を加え、30%過酸化水素水 (3 m 1)を加えて、16時間攪拌した。酢酸エチル (60 m 1)で希釈した後に、溶液を水と飽和食塩水で洗浄した。溶液を減圧下濃縮して得た残渣に、トリフルオロ酢酸 (1.0 m 1)を加えて1時間攪拌した。トリフルオロ酢酸を減圧下留去した後に、残渣を水ーエタノール (1:1)に溶解した。これに飽和炭酸水素ナトリウム水溶液 (0.2 m 1)を加えて塩基性とした後に、硫酸水素ナトリウム水溶液を加えて、混合液を酢酸エチル (80 m 1)で抽出した。抽出液を飽和食塩水で洗浄し、乾燥した。溶液を減圧下濃縮した後に、残渣をエーテル中で結晶化して、標記化合物 (61 mg,

81%) を0.5水和物として得た。

[0881]

mp: 200-205°C.

元素分析: C₂ 1 H₁ 6 C l₂ F₂ N₂ O₄ S·0. 5 H₂ O:理論値: C, 49. 42; H, 3. 36; N, 5. 49; S, 6. 28; Cl, 13. 89; F, 7. 44. 実測値: C, 49. 51; H, 3. 28; N, 5. 52; S, 6. 35; Cl, 13. 75; F, 7. 77.

[0882]

実施例156: 2-[[5-クロロ-4-[(4-クロロフェニルチオ)-(2,5-ジフルオロフェニル)メチル] ピリジン-2-イル] (メチル) アミノ] エタノール

[0883]

【化197】

[0884]

実施例 54 で得た 2, 5-ジクロロー4-[(4-クロロフェニルチオ)- (2, 5-ジフルオロフェニル)メチル] ピリジン($200\,\mathrm{mg}$, $0.48\,\mathrm{mm}\,\mathrm{o}$ 1)とメチルアミノエタノール($200\,\mu$ 1)の 1, 4-ジオキサン($2.0\,\mathrm{m}$ 1)溶液をアルゴン雰囲気下 $110\,\mathrm{C}$ で 3 日間攪拌した。室温まで冷却後、減圧下濃縮して残渣を得た。残渣をシリカゲルクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル= 3:1)により精製して、標記化合物($164\,\mathrm{mg}$, 75%)を油状物質として得た。

[0885]

 1 H-NMR (400MHz, CDC1₃) δ : 3. 07 (3H, s), 3. 73 (2H, d, J=4.8Hz), 3. 85 (2H, d, J=4.8Hz), 5. 99 (1H, s), 6. 86 (1H, s), 6. 91-7. 12 (3H, m), 7. 23 (2H, d, J=8.8Hz), 7. 25 (2H, d, J=8.8Hz), 8. 00 (1H, s). MSm/z: 455 (M⁺+H).

[0886]

[0887]

【化198】

[0888]

実施例54で得た2,5-ジクロロ-4-[(4-クロロフェニルチオ)-(2,5-出証特2004-3070094 ジフルオロフェニル)メチル] ピリジン($150\,\mathrm{mg}$, $0.36\,\mathrm{mmol}$)と2-ピリジン-2-イルエチルアミン($400\,\mu$ l)の1, 4-ジオキサン($1.5\,\mathrm{ml}$)溶液をアルゴン雰囲気下 $120\,\mathrm{Co}$ 5日間攪拌した。室温まで冷却後、減圧下濃縮して残渣を得た。残渣をシリカゲルクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル=1:1)により精製して、標記化合物($126\,\mathrm{mg}$, 70%)を油状物質として得た。

[0889]

¹ H-NMR (400MHz, CDCl₃) δ: 3.07 (2H, d, J=6.4Hz), 3.71 (2H, q, J=6.4Hz), 5.24 (1H, br), 5.96 (1H, s), 6.69 (1H, s), 6.93-7.30 (9H, m), 7.61 (1H, dt⁻¹, J=2.0, 7.6Hz), 8.01 (1H, s), 8.56 (1H, m). MSm/z: 502 (M++H).

[0890]

[0891]

【化199】

[0892]

実施例 54 で得た 2, 5-ジクロロー4- [(4-クロロフェニルチオ) - (2, 5-ジフルオロフェニル)メチル] ピリジン(200 mg, 0.48 mm o 1)と 3-(イミダゾール-1-イル)プロピルアミン(400 μ 1)の 1, 4-ジオキサン(1.5 m 1)溶液をアルゴン雰囲気下 120 で 5 日間攪拌した。室温まで冷却後、減圧下濃縮して残渣を得た。残渣をシリカゲルクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル= 1:1)により精製して、標記化合物(94 mg, 39%)を油状物質として得た。

[0893]

 1 H-NMR (400MHz, CDCl3) δ : 2. 11 (2H, m), 3. 35 (2H, m), 4. 11 (2H, d, J=6.8Hz), 4. 86 (1H, m), 5. 94 (1H, s), 6. 69 (1H, s), 6. 96 (1H, s), 6. 95-7. 26 (3H, m), 7. 12 (1H, s), 7. 21 (2H, d, J=8.8Hz), 7. 23 (2H, d, J=8.8Hz), 7. 92 (1H, m), 8. 02 (1H, s). MSm/z:505 (M^++H).

[0894]

実施例159: 2-[[5-クロロ-4-[(4-クロロフェニルチオ)-(2,5-ジフルオロフェニル)メチル] ピリジン-2-イル] アミノ] エタノール

[0895]

【化200】

[0896]

実施例 54で得た 2, 5-ジクロロー4-[(4-クロロフェニルチオ)ー(2, 5-ジフルオロフェニル)メチル]ピリジン(180 mg, 0.43 mm o1)とアミノエタノール(300 μ 1)の1, 4-ジオキサン(1.5 m 1)溶液をアルゴン雰囲気下 120 0 \mathbb{C} \mathbb{C} \mathbb{C} 4時間攪拌した。室温まで冷却後、減圧下濃縮して残渣を得た。残渣をシリカゲルクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル=1:1)により精製して、標記化合物(106 mg, 56%)を油状物質として得た。

[0897]

 1 H-NMR (400MHz, CDC1₃) δ : 3.00 (1H, br), 3.51 (2 H, br), 3.81 (2H, d, J=4.8Hz), 5.05 (1H, br), 5.9 5 (1H, s), 6.74 (1H, s), 6.92-7.06 (2H, m), 7.13 (1H, m), 7.23 (4H, s), 7.99 (1H, s).

 $MSm/z: 441 (M^+ + H)$.

[0898]

実施例160: 1-[3-[5-クロロ-4-[(4-クロロフェニルチオ)-(2,5-ジフルオロフェニル)メチル] ピリジン<math>-2-イル] アミノ] プロピル] ピロリジン-2-オン

[0899]

【化201】

[0900]

実施例 54で得た 2, 5-ジクロロー4-[(4-クロロフェニルチオ)ー(2, 5-ジフルオロフェニル)メチル]ピリジン(200 m g, 0.48 m m o 1)と1-(3-アミノプロピル)ピロリジン-2-オン(400 μ 1)の 1, 4-ジオキサン(1.5 m 1)溶液をアルゴン雰囲気下 120で 17 時間攪拌した。室温まで冷却後、減圧下濃縮して残渣を得た。残渣をシリカゲルクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル= 1:1)により精製して、標記化合物(68 m g, 27%)を油状物質として得た。

[0901]

 1 H-NMR (400MHz, CDC1₃) δ : 1. 77 (2H, m), 2. 04 (2H, m), 2. 41 (2H, m), 3. 30-3. 40 (6H, m), 5. 53 (1H, br), 5. 94 (1H, s), 6. 72 (1H, s), 6. 90-7. 03 (2H, m), 7. 13 (1H, m), 7. 22 (2H, d, J=8. 0Hz), 7. 25 (2H, d, J=8. 0Hz), 7. 99 (1H, s).

 $MSm/z:522(M^++H)$.

[0902]

実施例161: 4-[[5-クロロ-4-[(4-クロロフェニルチオ)-(2,5-ジフルオロフェニル)メチル] ピリジン-2-イル] アミノ] ピペリジン-1-カルボン酸 <math>t-プチル

[0903]

【化202】

[0904]

実施例 54 で得た 2, 5-ジクロロー 4- [(4-クロロフェニルチオ) - (2, 5-ジフルオロフェニル) メチル] ピリジン $(300\,\mathrm{mg},\,0.48\,\mathrm{mmol})$ と 4-アミノピペリジン -1-カルボン酸 t-ブチル $(600\,\mathrm{mg})$ の 1, 4-ジオキサン $(2.2\,\mathrm{m})$ 溶液をアルゴン雰囲気下 $120\,\mathrm{C}$ で 5 日間攪拌した。室温まで冷却後、減圧下濃縮して残渣を得た。残渣をシリカゲルクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル= 3:1)により精製して、標記化合物($36\,\mathrm{mg}$, 9%)を油状物質として得た。

[0905]

¹ H-NMR (400MHz, CDCl₃) δ:1.34 (2H, m), 1.47 (9H, s), 1.98 (2H, m), 2.94 (2H, m), 3.79 (1H, m), 4.1 (2H, m), 4.58 (1H, br), 5.95 (1H, s), 6.63 (1H, s), 6.93-7.04 (2H, m), 7.12 (1H, m), 7.22 (4H, s), 8.01 (1H, s).

 $MSm/z:580 (M^+ + H)$.

[0906]

実施例162: 3-[[5-クロロ-4-[(4-クロロフェニルチオ)-(2,5-ジフルオロフェニル)メチル] ピリジン<math>-2-イル] アミノ] プロピルカルバミン酸 t-ブチル

[0907]

【化203】

[0908]

実施例 54 で得た 2, 5-ジクロロー 4- [(4-クロロフェニルチオ) - (2, 5-ジフルオロフェニル) メチル] ピリジン(300 mg, 0.48 mm o1)と(3-アミノプロピル)カルバミン酸 t-ブチル(400 $\mu1$)の 1, 4-ジオキサン(1.5 ml)溶液をアルゴン雰囲気下 120 で 2 日間攪拌した。室温まで冷却後、減圧下濃縮して残渣を得た。残渣をシリカゲルクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル= 1:1)により精製して、標記化合物(71 mg, 27%)を油状物質として得た。

[0909]

 1 H-NMR (400MHz, CDC13) δ :1. 45 (9H, s), 1. 73 (2H, m), 3. 21 (2H, m), 3. 38 (2H, m), 4. 85 (1H, br), 5. 10 (1H, br), 5. 95 (1H, s), 6. 96-7. 04 (2H, m), 7. 12 (1H, m), 7. 22 (2H, d, J=8. 8Hz), 7. 24 (2H, d, J=8. 8Hz), 8. 00 (1H, s).

 $MSm/z:554(M^++H)$.

ページ: 146/

[0910]

実施例163: [[5-クロロ-4-[(4-クロロフェニルチオ)-(2,5-ジフルオロフェニル)メチル]-2-(2-メチルチオエチル)アミノ] ピリジン

[0911]

【化204】

[0912]

実施例 54 で得た 2, 5-ジクロロー4- [(4-クロロフェニルチオ) - (2, 5-ジフルオロフェニル) メチル] ピリジン $(200\,\mathrm{mg},\ 0.48\,\mathrm{mmo}\,1)$ と 2-メチルチオエチルアミン $(200\,\mu\,1)$ の 1, 4-ジオキサン $(1.5\,\mathrm{m}\,1)$ 溶液をアルゴン雰囲気下 $120\,\mathrm{C}$ で 2 日間攪拌した。室温まで冷却後、減圧下濃縮して残渣を得た。残渣をシリカゲルクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル= 3:1)により精製して、標記化合物($29\,\mathrm{mg}$, 13%)を油状物質として得た。

[0913]

 1 H-NMR (400MHz, CDC13) δ : 2. 12 (3H, s), 2. 74 (2H, d, J=6.4Hz), 3. 52 (2H, m), 4. 98 (1H, br), 5. 96 (1H, s), 6. 69 (1H, s), 6. 92-7. 05 (2H, m), 7. 13 (1H, m), 7. 23 (4H, m), 8. 02 (1H, s).

 $MSm/z:471 (M^+ + H)$.

[0914]

実施例164:2-[[5-クロロ-4-[(4-クロロフェニルスルホニル)-(2,5-ジフルオロフェニル)メチル] ピリジン<math>-2-イル] (メチル) アミノ] エタノール

[0915]

【化205】

[0916]

実施例 156で得た 2-[[5-クロロ-4-[(4-クロロフェニルチオ)-(2,5-ジフルオロフェニル)メチル]ピリジン-2-イル](メチル)アミノ]エタノール(<math>160 m g, 0.35 m m o 1)のメタノール(6 m 1)溶液に、七モリブデン酸六アンモニウム四水和物(30 m g)を加え、30 %過酸化水素水(3 m 1)を加えて、17時間攪拌した。酢酸エチル(60 m 1)で希釈した後に、溶液を水と飽和食塩水で洗浄した。溶液を減圧下濃縮した後に、残渣をシリカゲルクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル=2:1)により精製し、ヘキサン-エタノールより結晶化して標記化合物(16 2 m g, 95 %)を針状晶として得た。

[0917]

 1 H-NMR (400MHz, CDC1₃) δ : 3. 20 (3H, s), 3. 7-3. 8 5 (2H, m), 3. 89 (2H, m), 6. 14 (1H, s), 6. 94 (1H, m), 7. 04 (1H, m), 7. 42 (1H, br), 7. 44 (2H, d, J=8. 8H)

出証特2004-3070094

z), 7. 52 (1 H, m), 7. 62 (2 H, d, J = 8. 8 H z), 7. 99 (1 H, s).

mp:88-89 °C.

元素分析:C21H18Cl2F2N2O3S·0.5H2O:理論値:C,50.82;H,3.86;N,5.64;S,6.46;Cl,12.29;F,7.66. 実測値:C,51.16;H,3.66;N,5.78;S,6.62;Cl,14.32;F,7.73.

[0918]

実施例165: 2-[[5-クロロ-4-[(4-クロロフェニルスルホニル)-(2,5-ジフルオロフェニル)メチル]ピリジン<math>-2-イル](メチル)アミノ]エチル=エチルカルバマート

[0919]

【化206】

$$F = \begin{bmatrix} C1 \\ F \\ 0 \end{bmatrix} \begin{bmatrix} N \\$$

[0920]

[0921]

EI-MS:557.0714 (C24 H23 Cl2 F2 N3 O4 Sとして、計算値:557.0754).

[0922]

実施例166: 5-クロロ-4-[(4-クロロフェニルスルホニル)-(2, 5-ジフルオロフェニル)メチル]-2-[2-(ピリジン-2-イル)エチルアミノ] ピリジン

[0923]

【化207】

[0924]

実施例157で得た5-クロロー4- [(4-クロロフェニルチオ)-(2,5-ジフ 出証特2004-3070094 ルオロフェニル)メチル] -2-[2-(ピリジン-2-イル) エチルアミノ] ピリジン $(120\,\mathrm{mg},\,0.\,35\,\mathrm{mmol})$ のメタノール $(6\,\mathrm{ml})$ 溶液に、七モリブデン酸六アンモニウム四水和物 $(30\,\mathrm{mg})$ を加え、 $30\,\%$ 過酸化水素水 $(3\,\mathrm{ml})$ を加えて、 $2\,\mathrm{H}$ 間攪拌した。酢酸エチル $(80\,\mathrm{ml})$ で希釈した後に、溶液を水と飽和食塩水で洗浄した。溶液を減圧下濃縮した後に、残渣をシリカゲルクロマトグラフィー (へキサン:酢酸エチル=3:1) により精製し、標記化合物 $(43\,\mathrm{mg},\,33\,\%)$ をアモルファスとして得た。

[0925]

 1 H-NMR(400MHz,CDCl₃) δ :3.19(2H, t,J=5.2Hz),3.81(2H, m),5.51(1H, br),6.13(1H, s),6.91(1H, m),7.03(1H, m),7.20-7.30(3H, m),7.43(2H,d,J=8.8Hz),7.50(1H, m),7.62(2H, d,J=8.8Hz),7.68(1H, s),8.60(1H, m).FAB-MS:534.0651(C₂₅H₂₀Cl₂F₂N₃O₂Sとして、計算値:534.0621).

[0926]

【0927】 【化208】

$$F \xrightarrow{C1} F \xrightarrow{N} N \xrightarrow{N} N \xrightarrow{N} N$$

[0928]

実施例 158で得た 5-クロロ-4-[(4-クロロフェニルチオ)-(2,5-ジフルオロフェニル)メチル]-2-[3-(イミダゾール-1-イル)プロピルアミノ]ピリジン $(94\,\mathrm{mg},0.19\,\mathrm{mmol})$ のメタノール $(6\,\mathrm{ml})$ 溶液に、七モリブデン酸六アンモニウム四水和物 $(30\,\mathrm{mg})$ を加え、30%過酸化水素水 $(3\,\mathrm{ml})$ を加えて、17時間攪拌した。酢酸エチル $(80\,\mathrm{ml})$ で希釈した後に、溶液を水と飽和食塩水で洗浄した。溶液を減圧下濃縮した後に、残渣をシリカゲルクロマトグラフィー (7%メタノールークロロホルム)により精製し、標記化合物 $(5\,\mathrm{mg},5\%)$ を油状物質として得た

[0929]

 1 H-NMR (400MHz, CDC13) δ : 2. 20 (2H, m), 3. 44 (2H, m), 4. 32 (2H, m), 5. 77 (1H, br), 6. 13 (1H, s), 6. 91 (1H, m), 7. 02 (1H, m), 7. 10 (1H, s), 7. 30 (1H, s), 7. 40 (1H, s), 7. 44 (2H, d, J=8.4Hz), 7. 54 (1H, m), 7. 65 (2H, d, J=8.4Hz), 7. 97 (s, 1H), 8. 05 (1H, s), 8. 89 (1H, s).

FAB-MS:537.0737 (C24 H21 C12 F2 N4 O2 Sとして、計算値:537.0730).

[0930]

実施例168: 2-[[5-クロロ-4-[(4-クロロフェニルスルホニル)-(2,5-ジフルオロフェニル)メチル] ピリジン<math>-2-イル] アミノ] エタノール

[0931]

【化209】

[0932]

[0933]

 1 H-NMR (400MHz, CDC13) &: 3. 60 (2H, m), 3. 87 (2H, m), 5. 53 (1H, br), 6. 11 (1H, s), 6. 92 (1H, m), 7. 03 (1H, m), 7. 40 (1H, s), 7. 45 (2H, d, J=8. 8Hz), 7. 48 (1H, m), 7. 61 (2H, d, J=8. 8Hz), 7. 96 (1H, s). mp: 168-169 °C.

元素分析: C₂₀ H₁₆ C₁₂ F₂ N₂ O₃ S:理論値: C, 50. 75; H, 3. 41; N, 5. 92; S, 6. 77; C₁, 14. 98; F, 8. 03. 実測値: C, 50. 33; H, 3. 40; N, 5. 95; S, 6. 90; C₁, 14. 93; F, 8. 04.

[0934]

実施例169: 1-[3-[[5-クロロ-4-[(4-クロロフェニルスルホニル)-(2,5-ジフルオロフェニル)メチル] ピリジン<math>-2-イル] アミノ] プロピル] ピロリジン-2-オン

[0935]

【化210】

$$\begin{array}{c|c} & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\$$

[0936]

実施例 160で得た 1-[3-[5-クロロ-4-[(4-クロロフェニルチオ)-(2,5-ジフルオロフェニル)メチル]ピリジン-2-イル]アミノ]プロピル]ピロリジン-2-オン(143 mg,0.33 mmol)のメタノール(6 ml)溶液に、七モリブデン酸六アンモニウム四水和物(30 mg)を加え、30%過酸化水素水(3 ml)を加えて、17時間攪拌した。酢酸エチル(60 ml)で希釈した後に、溶液を水と飽和食塩水で洗浄した。溶液を減圧下濃縮した後に、残渣をシリカゲルクロマトグラフィー(2%メタノールー酢酸エチル)により精製し、エーテルより結晶化して標記化合物(42 mg,60%)を針状晶として得た。

[0937]

¹ H-NMR (400MHz, CDCl₃) δ:1.82 (2H, m), 2.05 (2H 出証特2004-3070094 , m), 2. 43 (2 H, m), 3. 35-3. 50 (6 H, m), 5. 53 (1 H, b r), 6. 12 (1 H, s), 6. 92 (1 H, m), 7. 02 (1 H, m), 7. 23 (1 H, s), 7. 42 (2 H, d, J=8. 4 Hz), 7. 53 (1 H, m), 7. 62 (2 H, d, J=8. 4 Hz), 7. 96 (1 H, s).

m p : 78 - 80 ℃.

元素分析: C₂ 5 H₂ 3 C l₂ F₂ N₃ O₃ S:理論値: C, 54.16; H, 4.18; N, 7.58; S, 5.78; Cl, 12.79; F, 6.85. 実測値: C, 54.15; H, 4.37; N, 7.39; S, 5.60; Cl, 12.20; F, 6.64.

[0938]

実施例170: 4-[[5-クロロ-4-[(4-クロロフェニルスルホニル)-(2,5-ジフルオロフェニル)メチル] ピリジン<math>-2-イル] アミノ] ピペリジン-1-カルボン酸 t-ブチル

[0939]

【化211】

[0940]

[0941]

 1 H-NMR (400MHz, CDCl3) δ :1. 43 (2H, m), 1. 47 (9H, s), 2. 04 (2H, m), 2. 97 (2H, m), 3. 88 (1H, m), 4. 0 8 (2H, m), 6. 08 (1H, s), 6. 89 (1H, m), 7. 02 (1H, m), 7. 25 (1H, s), 7. 43 (2H, d, J=8. 0Hz), 7. 46 (1H, m), 7. 58 (2H, d, J=8. 0Hz), 7. 96 (1H, s). MSm/z:612 (M+H).

[0942]

実施例171:4-[[5-クロロ-4-[(4-クロロフェニルスルホニル)-(2,5-ジフルオロフェニル)メチル] ピリジン<math>-2-イル] アミノ] ピペリジン二塩酸塩

[0943]

【化212】

[0944]

4-[[5-クロロ-4-[(4-クロロフェニルスルホニル)-(2,5-ジフルオロフェニル)メチル] ピリジン-2-イル] アミノ] ピペリジン-1-カルボン酸 <math>t-ブチル $(41 \, \text{mg}, 0.067 \, \text{mmo} 1)$ に 20% 塩酸-メタノール溶液を加えて 2 時間攪拌した。溶液を減圧下濃縮して得た残渣をクロロホルムに溶解し再び濃縮した。得られた非晶質体を減圧下乾燥して標記化合物 $(34 \, \text{mg}, 84\%)$ を得た。

[0945]

 1 H-NMR (400MHz, CD₃OD) δ : 1. 90 (2 H, m), 2. 33 (2 H, m), 3. 22 (2 H, m), 3. 52 (2 H, m), 4. 10 (1 H, m), 6. 2 8 (1 H, s), 7. 09 (1 H, m), 7. 23 (1 H, m), 7. 53 (1 H, m), 7. 61 (2 H, d, J=6. 4 Hz), 7. 75 (2 H, d, J=6. 4 Hz), 7. 89 (1 H, s), 8. 05 (1 H, s).

元素分析: C₂ 3 H₂ 1 C l₂ F₂ N₃ O₂ S·2 H C l·H₂ O:理論値: C, 45. 79; H, 4. 18; N, 6. 96; S, 5. 31; C l, 23. 50; F, 6. 30. 実測値: C, 45. 48; H, 4. 17; N, 7. 2; S, 5. 24; C l, 22. 82; F, 6. 02.

[0946]

実施例172:3-[[5-クロロ-4-[(4-クロロフェニルスルホニル)-(2,5-ジフルオロフェニル)メチル]ピリジン<math>-2-イル]アミノ]プロピルカルバミン酸 t-ブチル

[0947]

【化213】

[0948]

実施例 162で得た 3-[[5-クロロ-4-[(4-クロロフェニルチオ)-(2,5-ジフルオロフェニル)メチル]ピリジン-2-イル]アミノ]プロピルカルバミン酸 <math>t-ブチル $(70\,\mathrm{mg},0.13\,\mathrm{mm}\,\mathrm{o}\,1)$ のメタノール $(6\,\mathrm{m}\,1)$ 溶液に、七モリブデン酸六アンモニウム四水和物 $(30\,\mathrm{mg})$ を加え、30%過酸化水素水 $(3\,\mathrm{m}\,1)$ を加えて、20時間攪拌した。酢酸エチル $(80\,\mathrm{m}\,1)$ で希釈した後に、溶液を水と飽和食塩水で洗浄した。溶液を減圧下濃縮した後に、残渣をシリカゲルクロマトグラフィー (ヘキサン:酢酸エチル=2:1)により精製して標記化合物 $(61\,\mathrm{mg},82\%)$ を油状物質として得た。

[0949]

[0950]

実施例173: N-[5-クロロ-4-[(4-クロロフェニルスルホニル)-(2,5-ジフルオロフェニル)メチル] ピリジン<math>-2-イル] プロパン-1,3-ジアミン二塩 酸塩

[0951]

【化214】

[0952]

 $3-[[5-クロロ-4-[(4-クロロフェニルスルホニル)-(2,5-ジフルオロフェニル)メチル] ピリジン-2-イル] アミノ] プロピルカルバミン酸 <math>t-ブチル(70\,\mathrm{mg},0.13\,\mathrm{mm}\,\mathrm{o}\,\mathrm{l})$ に 20% 塩酸-メタノール溶液 $(2\,\mathrm{m}\,\mathrm{l})$ を加えて $2\,\mathrm{hf}$ 間 攪拌した。溶液を減圧下濃縮して得た残渣をエタノールから結晶化して標記化合物を白色 固体 $(42\,\mathrm{mg},83\%)$ として得た。

[0953]

mp:193-195°C.

元素分析: C₂ 1 H₁ 9 C l₂ F₂ N₃ O₂ S·2 H C l: 理論値: C, 45. 10; H, 3. 78; N, 7. 51; S, 5. 73; C l, 25. 36; F, 6. 79. 実測値: C, 44. 55; H, 3. 74; N, 7. 52; S, 5. 73; C l, 25. 09; F, 6. 73.

[0954]

実施例174: N-[3-[5-クロロ-4-[(4-クロロフェニルスルホニル)-(2,5-ジフルオロフェニル)メチル] ピリジン<math>-2-イル] アミノ] プロピル] アセトアミド

[0955]

【化215】

[0956]

N- [5-クロロー4- [(4-クロロフェニルスルホニル)-(2,5-ジフルオロフェニル)メチル] ピリジン-2-イル] プロパン-1,3-ジアミン二塩酸塩(47mg,0.084mmol)の塩化メチレン溶液(5.0ml)にピリジン(17 μ 1,0.34mmol)、無水酢酸(9.5 μ 1,0.10mmol)を加えて1時間攪拌した。反応液を濃縮して得られた残渣をシリカゲルクロマトグラフィー(酢酸エチル:メタノール=10:1)で精製し、標記化合物(35mg,79%)を得た。これをエーテル中で結晶化して、白色固体(27mg)を得た。

[0957]

¹ H-NMR (400MHz, CDCl₃) δ:1.80 (2H, m), 2.02 (3H, s), 3.36 (2H, m), 3.45 (2H, m), 5.25 (1H, br), 6.12 (1H, s), 6.15 (1H, m), 6.93 (1H, m), 7.04 (1H, m)

出証特2004-3070094

) , 7. 44 (2 H, d, J = 8.8 Hz) , 7. 50 (1 H, m) , 7. 62 (2 H, d, J = 8.8 Hz) , 7. 97 (1 H, s) .

mp:103-105°C.

FAB-MS:528.0740 (C23 H22 Cl2 F2 N3 O3 Sとして、計算値:528.0727).

[0958]

[0959]

【化216】

[0960]

実施例 173 で得たN-[5-クロロ-4-[(4-クロロフェニルスルホニル)-(2,5-ジフルオロフェニル) メチル] ピリジン<math>-2-4ル] プロパン-1, 3-ジアミンニ塩酸塩(<math>76 mg, 0.136 mm o 1) の1, 4-ジオキサン溶液(<math>1.0 m 1) にトリエチルアミン(76 μ 1, 0.54 mm o 1)、2-クロロピリミジン(<math>23 mg, 0.20 mm o 1)を加えて80 C で 19 時間攪拌した。反応液を室温まで放冷した後に、酢酸エチルで希釈した。これを水、飽和食塩水で洗浄して、乾燥した。これを濃縮して得られた残渣をシリカゲルクロマトグラフィー(0 キサン:酢酸エチル=1:2)で精製し、標記化合物(0 mg, 0 mg, 0 mg, 0 s得た。これをエタノール中で結晶化して、白色固体(0 mg)を得た。

[0961]

 1 H-NMR (400MHz, CDCl₃) δ : 1. 94 (2H, m), 3. 48 (2H, m), 3. 59 (2H, m), 5. 33 (1H, br), 5. 60 (1H, br), 6. 12 (1H, s), 6. 56 (1H, t, J=4.8Hz), 6. 92 (1H, m), 7. 03 (1H, m), 7. 24 (1H, s), 7. 44 (2H, d, J=8.0Hz), 7. 51 (1H, m), 7. 61 (2H, d, J=8.0Hz), 8. 00 (1H, s), 8. 32 (1H, d, J=4.8Hz). mp: 176-178 °C.

FAB-MS:564.0811 (C25 H22 C12 F2 N5 O2 Sとして、計算値:564.0839).

[0962]

実施例176: [[5-クロロ-4-[(4-クロロフェニルスルホニル)-(2,5-ジフルオロフェニル) メチル] -2-(2-メチルスルホニルエチル) アミノ] ピリジン

[0963]

【化217】

[0964]

実施例163で得た [[5-クロロ-4-[(4-クロロフェニルチオ)-(2,5-ジフルオロフェニル)メチル]-2-(2-メチルチオエチル)アミノ] ピリジン (29 mg, 0.061mmol)のメタノール (3 ml)溶液に、七モリブデン酸六アンモニウム四水和物 (15 mg)を加え、30%過酸化水素水 (1.5 ml)を加えて、20 時間攪拌した。酢酸エチル (80 ml)で希釈した後に、溶液を水と飽和食塩水で洗浄した。溶液を減圧下濃縮した後に、残渣をシリカゲルクロマトグラフィー (0 キサン:酢酸エチル=1:1)により精製し、エーテルより結晶化して標記化合物 (0 4 mg, 0 7 3 %)を白色固体として得た。

[0965]

mp: 134-136°C.

元素分析: C₂ 1 H₁ 8 C I₂ F₂ N₂ O₄ S:理論値: C, 47. 11; H, 3. 39; N, 5. 23; S, 11. 98. 実測値: C, 46. 80; H, 3. 35; N, 5. 30; S, 11. 84.

[0966]

実施例177: 2, 5-ジクロロ-4-[(2, 5-ジフルオロフェニル)-(4-フルオロフェニルチオ) メチル] ピリジン

[0967]

【化218】

$$F \xrightarrow{C1} F \xrightarrow{N} C1$$

[0968]

参考例 24 で得た 2, 5-ジクロロ-4-[(2,5-ジフルオロフェニル)-ヒドロキシメチル] ピリジン(<math>1.22g, 4.8mmol) を塩化チオニル(5.0ml) に溶解した後に、触媒量のジメチルホルムアミドを加え 4 時間攪拌した。

反応液を減圧下濃縮し、残渣に1, 4-ジオキサンを加えてさらに濃縮した。この残渣をジメチルホルムアミド(10m1)に溶解し、4-フルオロベンゼンチオール(730mg, 5. 7mmo1)と炭酸カリウム(2. 07g, 15mmo1)を窒素雰囲気下加えて室温で24時間攪拌した。反応液にジエチルエーテル(120m1)を加え、これを水と飽和食塩水で洗った。有機層を硫酸マグネシウムで乾燥し、減圧下濃縮した。残渣をエタノール中で結晶化させて、標記化合物(950mg, 49%)を無色針状晶として得た。

[0969]

¹ H-NMR (400MHz, CDCl₃) δ:5.92 (1H, s), 6.94-7. 04 (4H, m), 7.19 (1H, m), 7.33-7.4 (2H, m), 7.57 (1H, s), 8.33 (1H, s).

mp: 95-97%.

 $MSm/z:400 (M^++1)$

[0970]

実施例178:2-[[5-クロロ-4-[(2,5-ジフルオロフェニル)-(4-フ)]

ルオロフェニルチオ) メチル] ピリジン-2-イル] アミノ] エタノール

【0971】 【化219】

[0972]

2, 5-ijクロロー4ー [(2, 5-ijフルオロフェニル)ー(4ーフルオロフェニルチオ)メチル] ピリジン(200 mg, 0. 50 mmol)とアミノエタノール(300 μ 1)の1, 4-ij オナン(1. 5 ml)溶液をアルゴン雰囲気下120℃で2日間攪拌した。室温まで冷却後、減圧下濃縮して残渣を得た。残渣をシリカゲルクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル=1:1)により精製して、標記化合物(120 mg, 56 %)を油状物質として得た。

[0973]

 1 H-NMR (400MHz, CDCl3) δ : 3. 53 (2H, m), 3. 82 (2H, m), 4. 95 (1H, br), 5. 89 (1H, s), 6. 74 (1H, s), 6. 90-7. 00 (4H, m), 7. 16 (1H, m), 7. 31-7. 36 (2H, m), 7. 99 (1H, s).

 $MSm/z:425(M^++H)$.

[0974]

実施例179:2-[[5-クロロ-4-[(2,5-ジフルオロフェニル)-(4-フルオロフェニルスルホニル) メチル] ピリジン<math>-2-イル] アミノ] エタノール

[0975]

【化220】

$$\begin{array}{c|c}
C1 & N & OH \\
\hline
0 & S & H \\
\hline
0 & F & F
\end{array}$$

[0976]

2-[5-クロロ-4-[(2,5-ジフルオロフェニル)-(4-フルオロフェニルチオ)メチル]ピリジン-2-イルアミノ]エタノール(119mg,0.27mmol)のメタノール(6ml)溶液に、七モリブデン酸六アンモニウム四水和物(30mg)を加え、30%過酸化水素水(3ml)を加えて、19時間攪拌した。酢酸エチル(80ml)で希釈した後に、溶液を水と飽和食塩水で洗浄した。溶液を減圧下濃縮した後に、残渣をシリカゲルクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル=1:1)により精製し、エタノールより結晶化して標記化合物(65mg,56%)を針状晶として得た。

[0977]

mp: 157-158 °C.

元素分析: C20H16ClF3N2O3S: 理論値: C, 52.58; H, 3.53;

出証特2004-3070094

N, 6. 13; S, 7. 02; C1, 7. 76; F, 12. 48. 実測値: C, 52. 18; H, 3. 51; N, 6. 19; S, 7. 10; C1, 7. 82; F, 12. 38.

[0978]

[0979]

【化221】

[0980]

実施例 54 で得た 2, 5-ジクロロー 4- [(4-クロロフェニルチオ) (2, 5-ジフルオロフェニル)メチル] ピリジン (220 mg, 0.528 mm o1) および 4- (2-アミノエチル)ピリジン (400 μ 1) のジオキサン (1.5 m 1) 溶液を封管中 120 にて 3 日間加熱した。反応液を室温まで冷却後、減圧濃縮した。得られた残渣に水を加え、酢酸エチルにて抽出した。有機層を飽和食塩水にて洗浄後、無水硫酸ナトリウムにて乾燥し、ろ過後、ろ液を減圧濃縮した。得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、メタノール:塩化メチレン= 1:30 の溶出液より得た分画を減圧濃縮し、標記化合物(114 mg, 0.227 mm o1, 43%)を無色油状物質として得た

[0981]

 $MSm/z:501(M^+)$.

[0982]

[0983]

【化222】

$$F \xrightarrow{0=S=0} \stackrel{C1}{\underset{C1}{\bigvee}} \stackrel{N}{\underset{N}{\bigvee}}$$

[0984]

5-クロロ-4-[(4-クロロフェニルチオ)(2,5-ジフルオロフェニル)メチル]-2-[2-(ピリジン-4-イル)エチルアミノ]ピリジン(110mg,0.219mmol)のメタノール(6ml)溶液に氷冷にて30%過酸化水素水(3ml)および七モリプデン酸六アンモニウム四水和物(34mg)を加えた。反応液を室温にて2

2時間攪拌後、メタノールを減圧にて留去した。得られた残渣に酢酸エチルを加え、飽和炭酸水素ナトリウム、チオ硫酸ナトリウム水溶液、飽和食塩水の順に洗浄後、無水硫酸ナトリウムにて乾燥し、ろ過後、ろ液を減圧濃縮した。得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、ヘキサン:酢酸エチル=2:3の溶出液より得た分画を減圧濃縮し、標記化合物(102 mg, 0.191 mmol, 87%)を淡黄白色固体として得た。得られた固体をジイソプロピルエーテルーヘキサンにて洗浄後、ろ取し、標記化合物(87 mg)を白色粉末として得た。

[0985]

mp: 148-150 °C.

元素分析: C₂ 5 H₁ 9 N₃ O₂ C l₂ F₂ S:理論値: C, 56.19; H, 3.58; N, 7.86; Cl, 13.27; F, 7.11; S, 6.00. 実測値: C, 56.01; H, 3.57; N, 7.93; Cl, 13.27; F, 7.04; S, 6.16.

[0986]

実施例182:2-[2-[5-クロロ-4-[(4-クロロフェニルチオ)(2,5-ジフルオロフェニル)メチル] ピリジン<math>-2-イルアミノ] エトキシ] エタノール

[0987]

【化223】

[0988]

実施例 54 で得た 2, 5-ジクロロー 4- [(4-クロロフェニルチオ)(2, 5-ジフルオロフェニル)メチル] ピリジン(210 mg, 0.504 mm o1)および 2-(2-アミノエトキシ)エタノール(400 $\mu1$)のジオキサン(1.5 m1)溶液を封管中 120 でにて 3 日間加熱した。反応液を室温まで冷却後、減圧濃縮した。得られた残渣に水を加え、酢酸エチルにて抽出した。有機層を飽和食塩水にて洗浄後、無水硫酸ナトリウムにて乾燥し、ろ過後、ろ液を減圧濃縮した。得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、30%メタノール/塩化メチレンの溶出液より得た分画を減圧濃縮し、標記化合物(85 mg, 0.175 mm o1, 35%)を無色油状物質として得た。

[0989]

 $MS (m/z) : 484 (M^+)$.

[0990]

実施例183:2-[2-[5-クロロ-4-[(4-クロロフェニルスルホニル)(2

, 5-ジフルオロフェニル) メチル] ピリジン-2-イルアミノ] エトキシ] エタノール 【0991】

【化224】

[0992]

2-[2-[5-クロロ-4-[(4-クロロフェニルチオ) (2,5-ジフルオロフェニル)メチル] ピリジン-2-イルアミノ] エトキシ] エタノール (80 mg,0.15 mmol) のメタノール (6 ml) 溶液に氷冷にて30%過酸化水素水 (3 ml) および七モリブデン酸六アンモニウム四水和物 (32 mg) を加えた。反応液を室温にて24時間攪拌後、メタノールを減圧にて留去した。得られた残渣に酢酸エチルを加え、飽和炭酸水素ナトリウム、チオ硫酸ナトリウム水溶液、飽和食塩水の順に洗浄し、無水硫酸ナトリウムにて乾燥後、ろ過し、ろ液を減圧濃縮した。得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、ヘキサン:酢酸エチル=2:3の溶出液より得た分画を減圧濃縮し、標記化合物 (70 mg,0.135 mmol,87%) をアモルファス状物質として得た。得られたアモルファス状物質をエーテルーへキサンにて固体化し、ろ過後、標記化合物 (55 mg) を白色粉末として得た。

[0993]

 1 H-NMR (400MHz, CDCl3) δ : 2. 11 (1H, brs), 3. 55-3. 63 (2H, m), 3. 66 (2H, t, J=4.5Hz), 3. 74 (2H, t, J=5.1Hz), 3. 78-3. 85 (2H, m), 5. 03-5. 13 (1H, m), 6. 13 (1H, s), 6. 89-6. 97 (1H, m), 6. 98-7. 08 (1H, m), 7. 30 (1H, s), 7. 45 (2H, d, J=8.5Hz), 7. 48-7. 56 (1H, m), 7. 62 (2H, d, J=8.5Hz), 8. 00 (1H, s). mp:113-115 C.

元素分析: C_{2 2} H_{2 0} N₂ O₄ C l₂ F₂ S:理論値: C, 51. 07; H, 3. 90; N, 5. 41; Cl, 13. 70; F, 7. 34; S, 6. 20. 実測値: C, 50. 81; H, 3. 83; N, 5. 49; Cl, 13. 64; F, 7. 46; S, 6. 34.

[0994]

実施例184:5-クロロ-4-[(4-クロロフェニルチオ) (2,5-ジフルオロフェニル) メチル] -2-[(3-メトキシプロピル) アミノ] ピリジン

[0995]

【化225】

[0996]

実施例 54 で得た 2, 5-ジクロロー4-[(4-クロロフェニルチオ)(2, 5-ジフルオロフェニル)メチル] ピリジン(216 mg, 0.518 mm ol)および 3-メ

出証特2004-3070094

トキシプロピルアミン($200\mu1$)のジオキサン(1.5m1)溶液を封管中120 にて 3 日間加熱した。反応液を室温まで冷却後、減圧濃縮した。得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、ヘキサン:酢酸エチル(=3:1)の溶出液より得た分画を減圧濃縮し、淡黄色油状物質(101mg)を得た。

得られた淡黄色油状物質(101mg)のメタノール(6m1)溶液に氷冷にて30% 過酸化水素水(3m1)および七モリブデン酸六アンモニウム四水和物(41mg)を加えた。反応液を室温にて16時間攪拌後、メタノールを減圧にて留去した。得られた残渣に酢酸エチルを加え、飽和炭酸水素ナトリウム、チオ硫酸ナトリウム水溶液、飽和食塩水の順に洗浄し、無水硫酸ナトリウムにて乾燥後、ろ過し、ろ液を減圧濃縮した。得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、ヘキサン:酢酸エチル=<math>3:1の溶出液より得た分画を減圧濃縮し、標記化合物(90mg, 0.180mmol, 35%)を白色固体として得た。得られた固体をエーテルーヘキサンにて洗浄後、ろ取し、標記化合物(64mg)を白色粉末として得た。

[0997]

 1 H-NMR (400MHz, CDCl3) δ :1. 87-1. 98 (2H, m), 3. 39 (3H, s), 3. 46 (2H, q, J=6.1Hz), 3. 55 (2H, t, J=5.8Hz), 5. 09 (1H, brt, J=5.3Hz), 6. 13 (1H, s), 6. 88-6. 96 (1H, m), 6. 98-7. 08 (1H, m), 7. 20 (1H, s), 7. 43 (2H, d, J=8.7Hz), 7. 50-7. 57 (1H, m), 7. 62 (2H, d, J=8.7Hz), 7. 98 (1H, s). mp:146-148 \mathbb{C} .

元素分析: C_{2 2} H_{2 0} N₂ O₃ C l₂ F₂ S:理論値: C, 5 2. 7 0; H, 4. 0 2; N, 5. 5 9; C l, 1 4. 1 4; F, 7. 5 8; S, 6. 4 0. 実測値: C, 5 2. 7 2; H, 3. 9 5; N, 5. 7 8; C l, 1 4. 1 4; F, 7. 7 5; S, 6. 5 4.

[0998]

[0999]

【化226】

[1000]

実施例 54で得た 2, 5-ジクロロー4- [(4-クロロフェニルチオ) (2, 5-ジフルオロフェニル) メチル] ピリジン (218 m g, 0.523 m m o 1) および 3, 4-ジメトキシベンジルアミン (400 μ 1) のジオキサン (1.5 m 1) 溶液を封管中 120 Cに 12 Cに

[1001]

 1 H-NMR (400MHz, CDCl₃) δ : 3.86 (3H, s), 3.88 (3H, s), 4.42 (2H, d, J=5.6Hz), 4.99 (1H, t, J=5.6Hz), 5.95 (1H, s), 6.68 (1H, s), 6.80-7.02 (6H, m), 7.12-7.21 (4H, m), 8.05 (1H, s).

ページ: 160/

 $MSm/z:547(M^++H)$.

[1002]

【1003】 【化227】

$$F \xrightarrow{0=S=0} \begin{matrix} C1 & N \\ N & O \end{matrix}$$

[1004]

5-2000-4-[(4-2)007エニルチオ) (2,5-ジフルオロフェニル)メチル] -2-(3,4-ジメトキシベンジルアミノ)ピリジン(131mg,0.239mmol)のメタノール(6ml)溶液に氷冷にて30%過酸化水素水(3ml)および七モリブデン酸六アンモニウム四水和物(31mg)を加えた。反応液を室温にて16時間攪拌後、メタノールを減圧にて留去した。得られた残渣に酢酸エチルを加え、飽和炭酸水素ナトリウム、チオ硫酸ナトリウム水溶液、飽和食塩水の順に洗浄し、無水硫酸ナトリウムにて乾燥後、ろ過し、ろ液を減圧濃縮した。得られた残渣をフラッシュシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、35%酢酸エチル/ヘキサンの溶出液より得た分画を減圧濃縮し、標記化合物(75mg,0.129mmol,54%)を白色固体として得た。得られた白色固体をエーテルーヘキサンにて洗浄後、ろ過し、標記化合物を白色粉末として得た。

[1005]

 1 H-NMR (400MHz, CDCl₃) δ : 3. 89 (6H, s), 4. 48-4. 51 (2H, m), 5. 08-5. 15 (1H, m), 6. 12 (1H, s), 6. 85-7. 05 (5H, m), 7. 24 (1H, s), 7. 28-7. 35 (1H, m), 7. 40 (2H, d, J=8. 5Hz), 7. 55 (2H, d, J=8. 5Hz), 8. 01 (1H, s).

mp: 204-206 °C.

元素分析: C₂ 7 H₂ 2 N₂ O₄ C₁ 2 F₂ S:理論値: C, 55.97; H, 3.83; N, 4.83; C₁, 12.24; F, 6.56; S, 5.53. 実測値: C, 56.05; H, 3.82; N, 4.87; C₁, 12.30; F, 6.60; S, 5.73.

[1006]

実施例187:5-クロロ-4-[(4-クロロフェニルチオ)(2,5-ジフルオロフェニル)メチル]-2-[(ピリジン-4-イルメチル)アミノ] ピリジン

[1007]

【化228】

[1008]

ページ: 161/

実施例 54 で得た 2, 5-ジクロロー 4- [(4-クロロフェニルチオ)(2, 5-ジフルオロフェニル)メチル] ピリジン(229 m g, 0.550 m m o 1)および 4-アミノメチルピリジン(200 μ 1)のジオキサン(1.5 m 1)溶液を封管中 120 でにて 3 日間加熱した。反応液を室温まで冷却後、減圧濃縮した。得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、ヘキサン:酢酸エチル= 1:3

の溶出液より得た分画を減圧濃縮し、標記化合物(37mg, 0.076mmol, 14%)をアモルファス状物質として得た。

[1009]

¹ H-NMR (400MHz, CDCl₃) δ : 4.55 (2H, d, J=6.1Hz), 5.06 (1H, t, J=6.0Hz), 5.94 (1H, s), 6.61 (1H, s), 6.90-7.09 (3H, m), 7.13-7.30 (6H, m), 8.05 (1H, s), 8.55 (2H, d, J=6.1Hz). MSm/z: 488 (M⁺+H).

[1010]

実施例188:5-クロロ-4-[(4-クロロフェニルスルホニル)(2,5-ジフル オロフェニル)メチル]-2-[(ピリジン-4-イルメチル)アミノ] ピリジン

[1011]

【化229】

[1012]

5-クロロ-4-[(4-クロロフェニルチオ)(2,5-ジフルオロフェニル)メチル]-2-[(ピリジン-4-イルメチル)アミノ]ピリジン(35 mg,0.072 m o 1)のメタノール(2 m 1)溶液に氷冷にて30%過酸化水素水(3 m 1)および七モリブデン酸六アンモニウム四水和物(23 mg)を加えた。反応液を室温にて22時間攪拌後、メタノールを減圧にて留去した。得られた残渣に酢酸エチルを加え、飽和炭酸水素ナトリウム、チオ硫酸ナトリウム水溶液、飽和食塩水の順に洗浄し、無水硫酸ナトリウムにて乾燥後、ろ過し、ろ液を減圧濃縮した。得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、メタノール:塩化メチレン=1:30溶出液より得た分画を減圧濃縮し淡黄色固体を得た。得られた淡黄色固体をエーテルーへキサンにて洗浄後、ろ取し、標記化合物(16 mg,0.031 mmo1,43%)を白色粉末として得た。

[1013]

FAB-MS:520.0465 (C24 H18 O2 N3 Cl2 F2 Sとして、計算値:520.0461).

[1014]

実施例189: N-[3-[[5-クロロ-4-[(4-クロロフェニルスルホニル)-(2,5-ジフルオロフェニル)メチル] ピリジン<math>-2-イル] アミノ] プロピル] メタ

· <u>ンスルホンアミド</u> 【1015】 【化230】

[1016]

実施例 173で得たN- [5-クロロ-4-[(4-クロロフェニルスルホニル)-(2,5-ジフルオロフェニル)メチル]ピリジン-2-イル]プロパン-1,3-ジアミン二塩酸塩(<math>60 mg,0.10 7 mm o 1)の塩化メチレン溶液(5.0 m 1)にトリエチルアミン(70 μ 1,0.0 5 mm o 1)、メタンスルホニル=クロリド(10 μ 1,0.13 mm o 1)を加えて 20 分間攪拌した。反応液にエーテル(50 m 1)を加えた後に、水、飽和食塩水で洗浄して乾燥した。溶液を減圧下濃縮して得た残渣をシリカゲルクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル=2:1)で精製し、標記化合物(60 mg,99%)を得た。これをエタノール中で結晶化して、白色固体(46 mg)を得た。

[1017]

 1 H-NMR (400MHz, CDC1₃) δ : 1. 86 (2H, quint, J=6.0Hz), 2. 95 (3H, s), 3. 21 (2H, q, J=6.0Hz), 3. 55 (2H, q, J=6.0Hz), 4. 99 (1H, br), 5. 65 (1H, br), 6. 11 (1H, s), 6. 91 (1H, m), 7. 03 (1H, m), 7. 29 (1H, s), 7. 44 (2H, d, J=8.8Hz), 7. 49 (1H, m), 7. 60 (2H, d, J=8.8Hz), 8. 00 (1H, s). mp: 138-139 °C.

元素分析: C_{2 2} H_{2 1} C_{1 2} F₂ N₃ O₄ S₂:理論値: C, 46.81; H, 3.75; N, 7.44; S, 11.36.; F, 6.73; C₁, 12.56; 実測値: C, 46.81; H, 3.72; N, 7.43; S, 11.39; F, 6.80; C₁, 12.41.

[1018]

実施例190: 1-[5-クロロ-4-[(4-クロロフェニルスルホニル)-(2,5-ジフルオロフェニル)メチル] ピリジン<math>-2-イル] テトラヒドロピリミジン-2-オン

【1019】

[1020]

実施例173で得たN-[5-クロロ-4-[(4-クロロフェニルスルホニル)-(2,5-ジフルオロフェニル)メチル] ピリジン<math>-2-イル] プロパン-1,3-ジアミン二塩酸塩(51mg,0.091mmo1)の塩化メチレン溶液(5.0m1)にトリ



エチルアミン(51μ ·ľ, 0.36mmol)、1, 1' -カルボニルジイミダゾール(16.2mg, 0.10mmol)を加えて17時間攪拌した。反応液に酢酸エチル(80ml)を加えた後に、水、飽和食塩水で洗浄して乾燥した。溶液を減圧下濃縮して得た残渣をジメチルホルムアミド(1.0ml)に溶解して炭酸カリウム(27.2mg, 0.2mol)を加えて50Cで24時間加熱攪拌した。室温まで冷却した後に水を加えた。酢酸エチル(60ml)にて希釈した後に有機層を分取して、飽和食塩水で洗浄した。溶液を乾燥した後に、減圧下濃縮して得た残渣をシリカゲルクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル=1:2)で精製して、標記化合物(15mg, 99%)を白色固体として得た。

[1021]

 1 H-NMR (400MHz, CDCl3) δ : 2. 12 (2H, m), 3. 46 (2H, m), 3. 99 (2H, m), 5. 22 (1H, br), 6. 26 (1H, s), 6. 96 (1H, m), 7. 03 (1H, m), 7. 43 (2H, d, J=8. 8Hz), 7. 68 (1H, m), 7. 76 (2H, d, J=8. 8Hz), 8. 23 (1H, s), 8. 93 (1H, s).

 $MSm/z:512(M^++H)$.

m p : > 2 3 0 $^{\circ}$ C.

[1022]

実施例 191: 2-[[5-クロロ-4-[(4-クロロフェニルチオ)-(2,5-ジフルオロフェニル)メチル] ピリジン-2-イル] アミノ] エチルカルバミン酸 <math>t-ブチル

[1023]

【化232】

[1024]

実施例 54で得た 2, 5-ジクロロー4-[(4-クロロフェニルチオ) - (2, 5-ジフルオロフェニル) メチル] ピリジン(610 mg, 1.46 mm o 1)と(2-アミノエチル)カルバミン酸 t-ブチル(700 mg, 4.38 mm o 1)の 1, 4-ジオキサン(6.0 m 1)溶液をアルゴン雰囲気下 120 $\mathbb C$ で 4 日間攪拌した。室温まで冷却後、減圧下濃縮して残渣を得た。残渣をシリカゲルクロマトグラブィー(ヘキサン:酢酸エチル=4:1)により精製して、標記化合物(176 mg, 22%)を油状物質として得た。

[1025]

 1 H-NMR (400MHz, CDCl₃) δ :1. 43 (9H, s), 3. 36 (2H, m), 3. 42 (2H, m), 5. 01 (1H, br), 5. 12 (1H, br), 5. 95 (1H, s), 6. 90-7. 04 (2H, m), 7. 13 (1H, m), 7. 2 1 (2H, d, J=8. 4Hz), 7. 23 (2H, d, J=8. 4Hz), 8. 00 (1H, s).

 $MSm/z:540 (M^+ + H)$.

[1026]

実施例192: 2-[[5-クロロ-4-[(4-クロロフェニルスルホニル)-(2,5-ジフルオロフェニル)メチル] ピリジン<math>-2-イル] アミノ] エチルカルバミン酸 t-ブチル

ページ: 164/

[1027] [1233]

$$\begin{array}{c|c}
C1 & & H \\
\hline
0 = S & H \\
\hline
0 & C1
\end{array}$$

[1028]

2-[[5-クロロ-4-[(4-クロロフェニルチオ)-(2,5-ジフルオロフェニル)メチル] ピリジン-2-イル] アミノ] エチルカルバミン酸 <math>t-ブチル (176 m g, 0.32 m m o l) のメタノール (6 m l) 溶液に、七モリブデン酸六アンモニウム四水和物 (30 m g) を加え、30%過酸化水素水 (3 m l) を加えて、20時間攪拌した。酢酸エチル (80 m l) で希釈した後に、溶液を水と飽和食塩水で洗浄した。溶液を減圧下濃縮した後に、残渣をシリカゲルクロマトグラフィー (ヘキサン:酢酸エチル=3:1) により精製して標記化合物 (148 m g,81%) を油状物質として得た。

[1029]

 $\begin{array}{c} ^{1}\ H-NMR\ (4\ 0\ 0\ MH\ z,\ CDC\ 1\ 3\)\ \delta:1.\ 4\ 5\ (9\ H,\ s)\ ,\ 3.\ 3\ 9\ (2\ H,\ m)\ ,\ 3.\ 4\ 9\ (2\ H,\ m)\ ,\ 5.\ 0\ 3\ (1\ H,\ b\ r)\ ,\ 5.\ 2\ 9\ (1\ H,\ b\ r)\ ,\ 6.\ 1\ 2\ (1\ H,\ s)\ ,\ 6.\ 9\ 1\ (1\ H,\ m)\ ,\ 7.\ 0\ 3\ (1\ H,\ m)\ ,\ 7.\ 2\ 4\ (1\ H,\ s)\ ,\ 7.\ 4\ 3\ (2\ H,\ d,\ J=8.\ 8\ H\ z)\ ,\ 7.\ 5\ 2\ (1\ H,\ m)\ ,\ 7.\ 6\ 1\ (2\ H,\ d,\ J=8.\ 8\ H\ z)\ ,\ 7.\ 9\ 8\ (1\ H,\ s)\ . \end{array}$

 $MSm/z:572(M^++H)$.

[1030]

実施例 193: N-[5-クロロ-4-[(4-クロロフェニルスルホニル)-(2,5-ジフルオロフェニル) メチル] ピリジン-2-イル] エタン-1,2-ジアミン二塩酸塩

【1031】 【作234】

[1032]

2-[[5-クロロ-4-[(4-クロロフェニルスルホニル)-(2,5-ジフルオロフェニル)メチル] ピリジン-2-イル] アミノ] エチルカルバミン酸 <math>t-ブチル(146mg,0.25mmol) に20%塩酸-メタノール溶液(1ml)を加えて1時間攪拌した。溶液を減圧下濃縮して得た残渣をエタノールから結晶化して標記化合物(106mg,76%)を得た。

[1033]

 1 H-NMR (400MHz, DMSO-d₆) δ : 2. 99 (2H, m), 3. 51 (2H, m), 6. 17 (1H, s), 7. 28 (1H, m), 7. 38 (1H, m), 7. 39 (1H, s), 7. 52 (1H, m), 7. 69 (2H, d, J=8. 8Hz), 7. 75 (2H, d, J=8. 8Hz), 8. 04 (1H, s).



mp: 163-166 °C.

元素分析: C₂ o H₁ 7 C l₂ F₂ N₃ O₂ S·2 HC l·0. 5 H₂ O:理論値: C, 43. 34; H, 3. 64; N, 7. 58; S, 5. 78; Cl, 25. 59; F, 6. 86. 実測値: C, 43. 32; H, 3. 55; N, 7. 67; S, 5. 83; Cl, 25. 84; F, 6. 87.

[1034]

実施例 194: 3-[5-クロロ-4-[(4-クロロフェニルチオ) (2,5-ジフルオロフェニル) メチル] ピリジン-2-イルアミノ] <math>-2, 2-ジメチルプロパン-1-オール

[1035]

【化235】

[1036]

実施例 54で得た 2, 5-ジクロロー4- [(4-クロロフェニルチオ)(2, 5-ジフルオロフェニル)メチル] ピリジン(191 mg, 0.458 mm o1)および 3-アミノー 2, 2-ジメチルプロパンー1-オール(515 mg, 5.00 mm o1)のジオキサン(1.5 ml)溶液を封管中 120 $\mathbb C$ にて 3 日間加熱した。反応液を室温まで冷却後、減圧濃縮した。得られた残渣に酢酸エチルを加え、水、飽和食塩水の順に洗浄後、無水硫酸ナトリウムにて乾燥し、ろ過後、ろ液を減圧濃縮した。得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、ヘキサン:酢酸エチル=3:1の溶出液より得た分画を減圧濃縮し、標記化合物(199 mg, 0.412 mm o1, 90%)をアモルファス状物質として得た。

[1037]

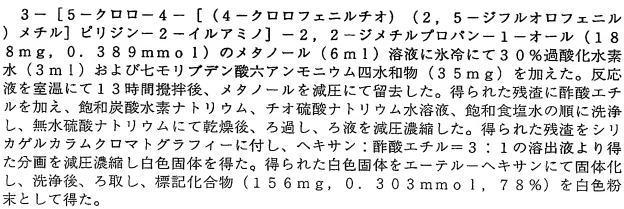
[1038]

実施例195:3-[5-クロロ-4-[(4-クロロフェニルスルホニル) (2,5-ジフルオロフェニル) メチル] ピリジン<math>-2-イルアミノ]-2,2-ジメチルプロパン-1-オール

[1039]

【化236】

[1040]



[1041]

 1 H-NMR (400MHz, CDCl₃) δ : 0. 94 (3H, s), 0. 95 J=7 . 1Hz), 4. 68 (1H, brs), 4. 94 (1H, t, J=6. 9Hz), 6. 09 (1H, s), 6. 86-6. 95 (1H, m), 7. 00-7. 09 (1H, m), 7. 29 (1H, s), 7. 40-7. 52 (3H, m), 7. 60 (2H, d, J=8.6Hz), 7. 94 (1H, s).

mp: 176-178 °C

元素分析: C23 H22 N2 O3 C l2 F2 S: 理論値: C, 53.60; H, 4.30; N, 5.44; Cl, 13.76; F, 7.37; S, 6.22. 実測値: C, 53.50; H, 4.26; N, 5.44; Cl, 13.78; F, 7.31; S, 6.30.

[1042]

実施例196: [5- クロロ-4-[(4- クロロフェニルスルホニル)(2,5-ジフルオロフェニル)メチル] ピリジン<math>-2-イル] アミン

[1043]

【化237】

[1044]

実施例 186で得た 5-クロロ-4- [(4-クロロフェニルスルホニル) (2,5-ジフルオロフェニル)メチル] -2- (3,4-ジメトキシベンジルアミノ) ピリジン (43 mg,0.0 74 mm o 1)のアセトニトリル (4 m 1) /水 (1 m 1)混合溶液に 氷冷にて硝酸二アンモニウムセリウム (1) (1 00 mg)を加え 1.5時間攪拌した。 反応溶液に飽和炭酸水素ナトリウムを加え、塩化メチレンにて抽出した。 有機層を無水硫酸ナトリウムにて乾燥し、 ろ過後、 ろ液を減圧濃縮した。 得られた残渣をシリカゲル 夢層 クロマトグラフィー (1 0 0 2 8 mm o 1 0 2 8 mm o

[1045]

 1 H-NMR (400MHz, CDCl₃) δ: 4. 65 (2H, brs), 6. 13 (1H, s), 6. 89-6. 98 (1H, m), 7. 00-7. 09 (1H, m), 7. 33 (1H, s), 7. 44 (2H, d, J=8. 8Hz), 7. 49-7. 57 (1H, m), 7. 62 (2H, d, J=8. 8Hz), 7. 99 (1H, s). mp: 147-150 ℃.





 $MSm/z:429(M^++H)$.

[1046]

【1047】 【化238】

[1048]

実施例 196 で得られた $[5-クロロ-4-[(4-クロロフェニルスルホニル) (2,5-ジフルオロフェニル) メチル] ピリジン-2-イル] アミン <math>(106\,\mathrm{mg},0.24\,\mathrm{7\,mmo\,1})$ のピリジン $(2\,\mathrm{m\,1})$ 溶液に、氷冷下、メタンスルホニル=クロリド $(2\,9\,\mathrm{\mu\,1},0.370\,\mathrm{mm\,o\,1})$ を加えた。反応溶液を室温にて $3\,\mathrm{H\,ll}$ 間攪拌し、減圧濃縮した。得られた濃縮残渣に酢酸エチルを加え、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、水、飽和食塩水の順に洗浄し、無水硫酸ナトリウムにて乾燥後、ろ過し、ろ液を減圧濃縮した。得られた濃縮残渣をフラッシュシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、ヘキサン:酢酸エチル= 3:1 溶出液より得た分画を減圧濃縮し、標記化合物 $(58\,\mathrm{m\,g},0.14\,\mathrm{m\,m}\,\mathrm{o\,I},46\%)$ を白色固体として得た。得られた白色固体をヘキサンーエーテルにて洗浄後、ろ取し、標記化合物 $(28\,\mathrm{m\,g})$ を白色粉末として得た。

[1049]

 1 H-NMR (400MHz, CDCl₃) δ : 3. 35 (3H, s), 6. 19 (1H, s), 6. 90-6. 99 (1H, m), 7. 01-7. 10 (1H, m), 7. 4 2-7. 53 (3H, m), 7. 60-7. 70 (3H, m), 7. 97 (1H, s), 8. 32 (1H, s).

mp: 220-222%.

 $MSm/z:507(M^++H)$.

FAB-MS:506.9824(C₁₉ H₁₅ O₄ N₂ C l₂ F₂ S₂ として計算値:506.9818).

元素分析: C₁₉ H₁₄ N₂ O₄ C₁₂ F₂ S₂:理論値: C, 44.98; H, 2.78; N, 5.52; C₁, 13.98; F, 7.49; S, 12.64. 実測値: 3.49; F, 7.34; S, 12.69.

[1050]

参考例35:<u>5-フルオロピ</u>リジン-2-カルボニトリル

[1051]

【化239】

[1052]

フッ化水素ーピリジン (100ml)に、氷冷下、5-アミノ-2-シアノピリジン(<math>24.5g,0.206mol)を加え10分間攪拌した。次いで亜硝酸ナトリウム (15.6g,0.226mol)を加え、室温にて10分間攪拌した後、50℃にて2時



間攪拌した。反応溶液に20%水酸化ナトリウム水溶液を加え、ジエチルエーテルで抽出した。得られた有機層を硫酸ナトリウムで乾燥後、減圧濃縮した。得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、ヘキサン:酢酸エチル=3:1溶出部より得た分画を減圧濃縮して、標記化合物(16.0g,0.131mmol,64%)を無色針状晶として得た。

[1053]

 1 H-NMR (400MHz, CDCl₃) δ : 7. 57 (1H, ddd, J=8.6, 8.6, 3.1Hz), 7. 77 (1H, dd, J=8.6, 4.4Hz), 8.60 (1H, d, J=3.1Hz).

IR (ATR) cm^{-1} : 3095, 2237, 1577, 1467, 1409, 1375, 1272, 1240, 1197, 1120, 1010.

 $MSm/z:122(M^+)$.

EI-MS:122.0293 (C6H3FN2として計算値:122.0280).

[1054]

参考例36: 2-(1, 3-i) オージオキソラン-2-1 アルオロピリジン

[1055]

【化240】

[1056]

-75 \mathbb{C} 、アルゴン雰囲気下、5-フルオロピリジン-2-カルボニトリル (6.54g,53.8mmol)のジクロロメタン (150ml) 溶液に、水素化ジイソブチルアルミニウム (1.01M へキサン溶液,58ml,58.9mmol)を滴下し、3時間攪拌した。同温にて塩酸 (80ml) (濃塩酸:水 = 1:3)を加え室温まで昇温した。ジクロロメタン層を分離後、水層に炭酸水素ナトリウムを加え、ジエチルエーテルで抽出した。得られた有機層を硫酸マグネシウムで乾燥後、減圧濃縮した。先に得られたジクロロメタン層を水で洗浄し、硫酸マグネシウムで乾燥後、減圧濃縮した。

合わせた残渣のベンゼン(150ml) 溶液にp-hルエンスルホン酸一水和物(1.02g, 5.36mmol) およびエチレングリコール(30ml, 0.536mol) を加え、加熱還流下、2時間攪拌した。冷却後、反応溶液に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加えジエチルエーテルで抽出し、飽和食塩水で洗浄した。得られた有機層を硫酸マグネシウムで乾燥後、減圧濃縮した。得られた残渣をフラッシュシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、ヘキサン:酢酸エチル=<math>4:1の溶出部より得た分画を減圧濃縮して、標記化合物(3.33g, 19.7mmol, 37%)を赤褐色油状物質として得た

[1057]

 $1 \, H, d, J = 2.9 \, Hz$).

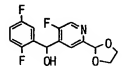
 $MSm/z:170 (M^++H)$.

[1058]

参考例 3.7:4-[(2,5-ジフルオロフェニル) ヒドロキシメチル] <math>-2-(1,3) -ジオキソラン-2-イル) -5-フルオロピリジン

[1059]





[1060]

-75 \mathbb{C} 、アルゴン雰囲気下、2-(1,3-i)オキソラン-2-(1,i) -5-(1,i) -5

[1061]

 1 H-NMR (400MHz, CDCl₃) δ : 2. 65 (1H, d, J=4.6Hz), 4.05-4.21 (4H, m), 5.84 (1H, s), 6.35 (1H, d, J=4.6Hz), 6.96-7.05 (2H, m), 7.09-7.26 (1H, m), 7.76 (1H, d, J=5.9Hz), 8.40 (1H, d, J=1.5Hz). MSm/z:312 (M⁺+H).

[1062]

実施例198: 4-[(4-)000フェニルチオ) (2, 5-)00プルオロフェニル)メチル] -2-(1, 3-)0プオキソラン-2-1ル)-5-7ルオロピリジン

[1063]

【化242】

$$\begin{array}{c}
F \\
F \\
S \\
C
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
O \\
C
\end{array}$$

[1064]

アルゴン雰囲気下、 $4-[(2,5-ジフルオロフェニル) ヒドロキシメチル]-2-(1,3-ジオキソラン-2-イル)-5-フルオロピリジン(2.5g,8.03mmo1)のジクロロメタン溶液(30m1)に、氷冷下トリエチルアミン(1.7ml,12.0mmo1)、メタンスルホニル=クロリド(850<math>\mu$ 1,10.4mmo1)を加えて室温で2時間攪拌した。反応溶液に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加えた後、ジエチルエーテルで抽出した。溶液を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶液を減圧下濃縮した。

残渣のジメチルホルムアミド (20ml) 溶液に、4-クロロベンゼンチオール (1.39g, 9.64 mmol)、炭酸カリウム (1.66g, 12.0 mmol) を加えて 50 ℃で3時間攪拌した。室温まで冷却した後、反応溶液をジエチルエーテルで希釈し、水および飽和食塩水で順じ洗浄した。得られた有機層を硫酸ナトリウムで乾燥後、減圧 濃縮した。得られた残渣をフラッシュシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、ヘキサン:酢酸エチル (=4:1) の溶出部より得た分画を減圧濃縮して、標記化合物 (2.

86g, 5.85mmol, 81%) を黄色油状物質として得た。

[1065]

 1 H-NMR (400MHz, CDCl₃) δ : 4.06-4.18 (4H, m), 5.82 (1H, s), 5.94 (1H, s), 6.96-7.03 (2H, m), 7.20-7.28 (5H, m), 7.71 (1H, d, J=5.9Hz), 8.38 (1H, d, J=1.2Hz).

 $MSm/z:438(M^++H)$.

[1066]

実施例199:4-[(4-クロロフェニルスルホニル) (2,5-ジフルオロフェニル) メチル] -2-(1,3-ジオキソラン-2-イル) -5-フルオロピリジン

[1067]

【化243】

[1068]

 $4-[(4-\rho \Box \Box z = \lambda + \lambda)]$ (2, $5-i \Box z = \lambda$) メチル] $-2-(1, 3-i \Box z + \lambda)$ (2, $6-i \Box z = \lambda$) (2, 80g, 6.39mm o 1) のメタノール (50m1) 溶液に、七モリブデン酸六アンモニウム四水和物 (200mg)、30%過酸化水素水 (30m1) を加えて3時間攪拌した。水を加え析出した固体をろ取し、水で洗浄した。得られた固体を酢酸エチルに溶解させ水と飽和食塩水で洗浄した。有機層を減圧下濃縮した。得られた残渣をフラッシュシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、ヘキサン:酢酸エチル (=3:1) の溶出部より得た分画を減圧濃縮して、標記化合物 (1.39g, 2.96mm o 1,46%) を白色粉末として得た。

[1069]

[1070]

[1071]



【化244】

[1072]

 $4-[(4-\rho \Box \Box z = \lambda \lambda \lambda x + \lambda z - \lambda z - (1, 3-i z + \lambda z - (1, 3-i z - (1, 3-i z + \lambda z - \lambda z - (1, 3-i z + \lambda z - \lambda z - (1, 3-i z + \lambda z - \lambda z -$

[1073]

¹ H-NMR (400MHz, CDCl₃) δ:6. 13 (1H, s), 6. 93-6. 99 (1H, m), 7. 05-7. 10 (1H, m), 7. 45 (2H, d, J=7. 8Hz), 7. 65 (2H, d, J=7. 8Hz), 7. 70-7. 75 (1H, m), 8. 59 (1H, s), 8. 60 (1H, s), 10. 06 (1H, s). MSm/z:426 (M⁺+H).

[1074]

実施例 $2\ 0\ 1$: 4-[(4-)ロロフェニルスルホニル) (2,5-)ジフルオロフェニル)メチル] -5-フルオロピコリン酸

[1075]

【化245】

[1076]

 $[4-[(4-\rho \Box \Box \Box z = \lambda \lambda \lambda x + \lambda z - (2, 5-i z) \lambda x + \lambda z - (3, 0 + i z - 2) \lambda x + \lambda z - (4, 0 + i z - 2) \lambda x + \lambda z - \lambda z$

[1077]

 1 H-NMR (400MHz, CDC1₃) δ : 6. 14 (1H, s), 6. 93-7.

出証特2004-3070094

00 (1 H, m), 7. 05-7. 11 (1 H, m), 7. 46 (2 H, d, J=8.6 Hz), 7. 46 (2 H, d, J=8.6 Hz), 7. 67 (2 H, d, J=8.6 Hz), 7. 75-7. 79 (1 H, m), 8. 47 (1 H, s), 8. 85 (1 H, d, J=8.6 Hz).

IR (ATR) cm⁻¹: 3288, 2942, 1751, 1722, 1693, 1608, 1575, 1492, 1398, 1326, 1290, 1241, 1182, 1147, 1089, 1043, 1014)

mp: 208-209 °C.

 $MSm/z:442(M^++H)$.

元素分析: C_{1} 9 H_{1} 1 C_{1} F_{3} NO_{4} S · 0. 75 H_{2} O :理論値:C , 50 . 12 ; H , 2 . 77 ; C_{1} , 7 . 79 ; F , 12 . 52 ; N , 3 . 08 ; S , 6 . 89 . E 测值:C , 50 . 49 ; H , 2 . 97 ; C_{1} , 7 . 53 ; F , 12 . 02 ; N , 3 . 11 , S , 6 . 89 .

[1078]

【1079】 【作246】

[1080]

アルゴン雰囲気下、4-[-クロロフェニルスルホニル) (2, 5-ジフルオロフェニル) メチル] -5-フルオロピコリン酸 (240 mg, 0.543 mm o 1) の t-ブタノール (2 m 1) とトルエン (5 m 1) の混合溶液に、ジフェニルリン酸アジド (162 μ 1, 0.762 mm o 1), トリエチルアミン (151 μ 1, 1.09 mm o 1)を加え加熱還流下15時間攪拌した。冷却後、反応液に酢酸エチルを加え、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液および飽和食塩水で順じ洗浄した。得られた有機層を硫酸マグネシウムで乾燥後、減圧濃縮した。得られた残渣をフラッシュシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、ヘキサン:酢酸エチル (=4:1) 溶出部より得た分画を減圧濃縮して、標記化合物(181 mg, 0.353 mm o 1,65%)を白色粉末として得た。

[1081]

 1 H-NMR (400MHz, CDCl₃) δ : 1. 57 (9H, s), 6. 07 (1H, s), 6. 93-6. 99 (1H, m), 7. 02-7. 08 (1H, m), 7. 43 (2H, d, J=8. 6Hz), 7. 49 (1H, brs), 7. 70 (2H, d, J=8. 6Hz), 7. 71-7. 75 (1H, m), 8. 04 (1H, s), 8. 65 (1H, d, J=4. 9Hz).

 $MSm/z: 442 (M^+ - tBu + 2H)$.

[1082]

[1083]



[1084]

 $[4-[(4-\rho \Box \Box z = \lambda \lambda \lambda x + \lambda z +$

[1085]

mp: 181-183 %.

 $MSm/z:413(M^++H)$.

元素分析: C₁₈ H₁₂ ClF₃ N₂ O₂ S:理論値: C, 52.37; H, 2.93; Cl, 8.59; F, 13.81; N, 6.79; S, 7.77. 実測値: C, 52.09; H, 2.88; Cl, 8.57; F, 13.54; N, 6.90; S, 7.81.

[1086]

実施例204: N-[4-[(4-クロロフェニルスルホニル) (2,5-ジフルオロフェニル) メチル] -5-フルオロピリジン<math>-2-イル] メタンスルホンアミド

[1087]

【化248】

[1088]

 $[4-[(4-\rho \Box \Box \Box z = \nu \lambda \nu x = \nu)]$ (2,5-ジフルオロフェニル)メチル]ー5-フルオロピリジン-2-イル]アミン(54mg,0.131mmol)およびピリジン(16 μ 1,0.197mmol)の塩化メチレン(5ml)溶液に氷冷にてメタンスルホニル=クロリド(12 μ 1,0.157mmol)を加えた。反応液を室温にて7



時間攪拌後、ピリジン($16\mu1$, 0.197mmo1)およびメタンスルホニル=クロリド($12\mu1$, 0.157mmo1)を加えた。反応液を室温にて17時間攪拌後、ピリジン($16\mu1$, 0.197mmo1)およびメタンスルホニル=クロリド($12\mu1$, 0.157mmo1)を加えた。反応液を室温にて2時間攪拌後、ピリジン($16\mu1$, 0.197mmo1)およびメタンスルホニル=クロリド($12\mu1$, 0.157mmo1)が加えた。反応液を室温にて21時間攪拌後、ピリジン($16\mu1$, 0.197mmo1)を加えた。反応液を室温にて21時間攪拌後、ピリジン($16\mu1$, 0.197mmo1)が加えた。反応液を室温にて21時間攪拌後、ピリジン($16\mu1$, 0.197mmo1)を加えた。反応液を室温にて21時間攪拌後、パリジン($16\mu1$, 0.197mmo1)を加えた。反応液を室温にて21時間攪拌後、減圧濃縮した。得られた濃縮残渣に酢酸エチルを加えた。極和炭酸水素ナトリウム水溶液にて洗浄し、無水硫酸ナトリウムにて乾燥後、ろ過し、ろ液を減圧濃縮した。得られた濃縮残渣をフラッシュシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、ヘキサン:酢酸エチル(=2:1)の溶出液より得た分画を減圧濃縮し、標記化合物(54mg, 0.110mmo1, 84%)を白色固体として得た。得られた白色固体をヘキサンーエーテルにて洗浄後、ろ取し、標記化合物を白色粉末として得た。

[1089]

 1 H-NMR (400MHz, CDCl₃) δ : 3. 30 (3H, s), 6. 06 (1H, s), 6. 90-6. 99 (1H, m), 7. 02-7. 10 (1H, m), 7. 46 (2H, d, 8. 8Hz), 7. 58-7. 69 (3H, m), 7. 83-7. 91 (2H, m), 8. 21 (1H, s).

mp: 217-219 °C.

 $MSm/z:490 (M^+)$.

EI-MS:490.0008(C₁₉ H₁₄ O₄ N₂ C l F₃ S₂ として計算値:490.0036).

元素分析: C₁ 9 H₁ 4 N₂ O₄ C₁ F₃ S₂:理論値: C, 46.49; H, 2.87; N, 5.71; C₁, 7.22; F, 11.61; S, 13.06. 実測値: C, 46.90; H, 2.95; N, 5.78; C₁, 7.33; F, 11.56; S, 13.04.

[1090]

参考例38:_(4ーブロモー5ーメチルピリジン-2ーイル) メタノール

[1091]

【化249】



[1092]

アルゴン雰囲気下、4 ーブロモー2, 5 ージメチルピリジン=1 ーオキシド (9.8 g , 4 8.5 mm o 1) のジクロロメタン溶液 (1 0 0 m 1) に、氷冷下無水トリフルオロ酢酸 (2 0.6 m 1, 0.1 4 6 m o 1) を加えて 2 0 分間攪拌し、室温にて 7.5 時間攪拌した。反応溶液を減圧下濃縮した。残渣のジクロロメタン溶液 (5 0 m 1) に、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液 (1 0 0 m 1) を加えて 1 4 時間攪拌した。反応溶液をジクロロメタンで抽出し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶液を減圧下濃縮した。得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、ヘキサン:酢酸エチル (1 1) 溶出部より得た分画を減圧濃縮して、標記化合物 (1 1 7 g, 1 0 1 4 m m o 1 8 3 %) を黄色粉末として得た。

[1093]

 1 H-NMR (400MHz, CDCl₃) δ : 2. 38 (3H, s), 3. 42 (1H, s), 4. 71 (2H, s), 7. 48 (1H, s), 8. 35 (1H, s). MSm/z: 202 (M⁺+H).

[1094]

ページ: 175/

参考例39:<u>4 - プロモー2- [(t - プチルジメチルシリルオキシ)メチル] - 5 - メチルピリジン</u>

【1095】 【化250】

[1096]

[1097]

 1 H-NMR (400MHz, CDCl₃) δ :0.12 (6H, s), 0.96 (9H, s), 2.36 (3H, s), 4.78 (2H, s), 7.67 (1H, s), 8.29 (1H, s).

 $MSm/z:316 (M^+ + H)$.

[1098]

参考例 $40:2-[(t-ブチルジメチルシリルオキシ) メチル] <math>-4-[(2,5-\widetilde{5})]$ フルオロフェニル)ヒドロキシメチル] -5-メチルピリジン

[1099]

【化251】

[1100]

[1101]

¹ H-NMR (400MHz, CDC1₃)δ:0.06 (3H, s), 0.09 (3H, s), 0.91 (9H, s), 2.26 (3H, s), 2.52 (1H, brs), 4 出証特2004-3070094



. 79 (2 H, s), 6. 24 (1 H, s), 6. 95-7. 10 (3 H, m), 7. 5 8 (1 H, s), 8. 27 (1 H, s).

 $MSm/z:380 (M^+ + H)$.

[1102]

実施例205: 2-[(t-ブチルジメチルシリルオキシ)メチル]-4-[(4-クロ ロフェニルチオ)(2,5-ジフルオロフェニル)メチル]-5-メチルピリジン

[1103]

【化252】

[1104]

アルゴン雰囲気下、2-[(t-ブチルジメチルシリルオキシ)メチル]-4-[(2,5-ジフルオロフェニル) ヒドロキシメチル]-5-メチルピリジン(8.0g,21.1 mmol) のジクロロメタン溶液 <math>(100ml) に、氷冷下トリエチルアミン (4.4 ml,31.7 mmol)、メタンスルホニル=クロリド(2.2 ml,27.4 mol)を加えて室温で50分間攪拌した。反応溶液に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加えた後、ジエチルエーテルで抽出した。溶液を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶液を減圧下濃縮した。

残渣のジメチルホルムアミド(100m1)溶液に、4-クロロベンゼンチオール(3.66g, 25.3mmo1)、炭酸カリウム(4.38g, 31.7mmo1)を加えて50 ℃で1.5時間攪拌した。室温まで冷却した後、反応溶液をジエチルエーテルで希釈し、水および飽和食塩水で順じ洗浄した。得られた有機層を硫酸マグネシウムで乾燥後、減圧濃縮した。得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、ヘキサン:酢酸エチル=5:1溶出部より得た分画を減圧濃縮して、標記化合物(9.3g, 18.4mmo1, 87%)を淡黄色油状物質として得た。

[1105]

 $MSm/z:506 (M^+ + H)$.

[1106]

[1107]





[1108]

[1109]

 1 H-NMR (400MHz, CDCl₃) δ :2. 31 (3H, s), 3. 54 (1H, brs), 4. 72 (2H, s), 5. 81 (1H, s), 6. 94-7. 03 (2H, m), 7. 20 (4H, s), 7. 22-7. 28 (1H, m), 7. 33 (1H, s), 8. 35 (1H, s).

 $MSm/z:392(M^++H)$.

[1110]

[11111]

【化254】

[1112]

[1113]

 1 H-NMR (400MHz, CDC1₃) δ : 2. 13 (3H, s), 3. 53 (1H, brs), 4. 80 (1H, d, J=14.4Hz), 4. 85 (1H, d, J=14.4Hz), 5. 88 (1H, s), 6. 90-6. 96 (1H, m), 7. 01-7. 07 (1H, m), 7. 43 (2H, d, J=8.8Hz), 7. 60 (2H, d, J=8.8Hz), 7. 60 (2H, d, J=8.8Hz), 7. 63-7. 67 (1H, m), 7. 93 (1H, s), 8. 36 (1H, s).

IR (ATR) cm⁻¹: 3179, 1604, 1573, 1492, 1427, 139 4, 1349, 1322, 1280, 1234, 1151, 1085, 039, 1010

mp:196-198 °C.

 $MSm/z:424(M^++H)$.

元素分析: C₂ o H₁ 6 C 1 F₂ NO₃ S:理論値: C, 56.67; H, 3.80; C l, 8.36; F, 8.96; N, 3.30; S, 7.56. 実測値: C, 56.41; H, 3.83; C l, 8.28; F, 8.89; N, 3.31; S, 7.67.

[1114]

[1115]

【化255】

[1116]

[1117]

 1 H-NMR (400MHz, CDCl₃) δ : 2. 29 (3H, s), 5. 94 (1H, s), 6. 92-6. 97 (1H, m), 7. 02-7. 08 (1H, m), 7. 43 (2H, d, J=8. 8Hz), 7. 62 (2H, d, J=8. 8Hz), 7. 70-7. 75 (1H, m), 8. 57 (1H, s), 8. 59 (1H, s), 10. 08 (1H, s).

 $MSm/z:422(M^++H)$.

[1118]

実施例209: 4-[(4-)000 ロフェニルスルホニル) (2, 5-ジフルオロフェニル) メチル] -5-メチルピコリン酸

[1119]



[1120]

 $[4-[(4-\rho \Box \Box \Box z = \lambda \lambda \lambda \lambda z + \lambda \lambda \lambda z + \lambda$

[1121]

 1 H-NMR (400MHz, CDCl₃) δ : 2. 33 (3H, s), 5. 96 (1H, s), 6. 92-6. 98 (1H, m), 7. 02-7. 08 (1H, s), 7. 44 (2H, d, J=8. 6Hz), 7. 64 (2H, d, J=8. 6), 7. 74-7. 78 (1H, m), 8. 45 (1H, s), 8. 81 (1H, s).

IR (ATR) cm⁻¹: 1922, 1683, 1598, 1488, 1450, 1428, 1396, 1375, 1326, 1290, 1236, 1174, 47, 1085, 1047, 1014.

mp: 105-107°C.

 $MSm/z:438(M^++H)$.

元素分析: $C_{20}H_{14}C_{1}F_{2}NO_{4}S\cdot 0.75H_{2}O:$ 理論値:C,53.22; $H,3.46;C_{1},7.85;F,8.42;N,3.10;S,7.10.$ 実測値: $C,53.44;H,3.90;C_{1},7.47;F,8.06;N,3.07;S,6.95.$

[1122]

実施例 $210: [4-[(4-\rho DDDJ_{+}-N)] (2,5-i)$ (2,5-i) フルオロフェニル) メチル] -5-メチルピリジン-2-イル] カルバミン酸t-ブチル

[1123]

【化257】

[1124]



2.9ml,13.6mmol)、トリエチルアミン(2.7ml,19.4mmol)を加え加熱還流下16時間攪拌した。冷却後、反応液に酢酸エチルを加え、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液および飽和食塩水で順じ洗浄した。得られた有機層を硫酸マグネシウムで乾燥後、減圧濃縮した。得られた残渣をヘキサン、酢酸エチルで順じ洗浄し、標記化合物(2.60g,5.11mmol,80%)を白色粉末として得た。

[1125]

 1 H-NMR (400MHz, CDCl₃) δ :1.58 (9H, s), 2.07 (3H, s), 5.88 (1H, s), 6.92-6.98 (1H, m), 7.00-7.06 (1H, m), 7.42 (2H, d, J=8.8Hz), 7.42 (2H, d, J=8.8Hz), 7.57 (1H, brs), 7.67-7.72 (1H, m), 7.71 (2H, d, J=8.8Hz), 8.02 (1H, s), 8.67 (1H, s). MSm/z:509 (M++H).

[1126]

実施例 2 1 1 : [4-[(4-クロロフェニルスルホニル) (2, 5-ジフルオロフェニル) メチル] <math>-5-メチルピリジン-2-イル] アミン

[1127]

【化258】

[1128]

[1129]

IR (ATR) cm⁻¹: 3424, 1637, 1554, 1492, 1457, 141 1, 1309, 1276, 1230, 1151, 1089, 1039, 1008.

mp:188-189 °C.

元素分析: C₁₉ H₁₅ C₁ F₂ N₂ O₂ S:理論値: C, 55.82; H, 3.70; C₁, 8.67; F, 9.29; N, 6.85; S, 7.84. 実測値: C, 55.58; H, 3.95; C₁, 8.61; F, 9.13; N, 6.91; S, 7.89.

[1130]

実施例212: N-[4-[(4-クロロフェニルスルホニル) (2,5-ジフルオロフェニル) メチル] -5-メチル] ピリジン<math>-2-イル] メタンスルホンアミド

[1131]





[1132]

[4-[(4-クロロフェニルスルホニル) (2,5-ジフルオロフェニル)メチル]ー5ーメチルピリジン-2ーイル]アミン(133mg,0.325mmol)およびピリジン(39 μ l,0.488mmol)の塩化メチレン(5ml)溶液に氷冷にてメタンスルホニル=クロリド(28 μ l,0.358mmol)を加えた。反応液を室温にて2.5時間攪拌後、ピリジン(26 μ l,0.325mmol)およびメタンスルホニル=クロリド(25 μ l,0.325mmol)を加えた。反応液を室温にて16時間攪拌後、ピリジン(26 μ l,0.325mmol)およびメタンスルホニル=クロリド(25 μ l,0.325mmol)およびメタンスルホニル=クロリド(25 μ l,0.325mmol)およびメタンスルホニル=クロリド(25 μ l,0.325mmol)を加えた。反応液を室温にて1.5時間攪拌し、減圧濃縮した。得られた濃縮残渣に酢酸エチルを加え、水、飽和食塩水の順に洗浄し、無水硫酸ナトリウムにて乾燥後、ろ過し、ろ液を減圧濃縮した。得られた濃縮残渣をフラッシュシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、ヘキサン:酢酸エチル=3:2の溶出液より得たりかんにで、得られた白色固体をヘキサン・エーテルにて洗浄後、ろ取し、標記化合物(108mg,0.222mmol,68%)を白色固体として得た。得られた白色固体をヘキサンーエーテルにて洗浄後、ろ取し、標記化合物(67mg)を白色粉末として得た。

[1133]

 1 H-NMR (400MHz, CDCl₃) δ : 2. 13 (3H, s), 3. 29 (3H, s), 5. 85 (1H, s), 6. 89-6. 99 (1H, m), 7. 01-7. 10 (1H, m), 7. 45 (2H, d, J=8. 3Hz), 7. 59-7. 69 (3H, m), 7. 90 (1H, s), 8. 12 (1H, s).

mp: 214-217 °C.

 $MSm/z:486 (M^+)$.

元素分析: C_{2} 0 H_{1} 7 N_{2} O_{4} C_{1} F_{2} S_{2} :理論値: C_{7} C_{1} C_{1} C_{2} C_{1} C_{1} C_{2} C_{1} C_{2} C_{1} C_{2} C_{2}

[1134]

実施例213: 2, 5-ジクロロ-4-[(2, 5-ジフルオロフェニル) -(4-フルオロフェニルチオ) メチル] ピリジン

[1135]

【化260】



参考例 24 で得られた 2, 5-ジクロロ-4-[(2,5-ジフルオロフェニル)-ヒドロキシメチル] ピリジン <math>(1.22g,4.8mmol) を塩化チオニル (5.0ml) に溶解した後に、触媒量のジメチルホルムアミドを加え 4 時間攪拌した。反応液を減圧下濃縮し、残渣に 1, 4-ジオキサンを加えてさらに濃縮した。

この残渣をジメチルホルムアミド(10m1)に溶解し、4-7ルオロベンゼンチオール(730mg, 5.7mmo1)と炭酸カリウム(2.07g, 15mmo1)を窒素雰囲気下加えて室温で 24 時間攪拌した。反応液にジエチルエーテル(120m1)を加え、これを水と飽和食塩水で洗った。有機層を硫酸マグネシウムで乾燥し、減圧下濃縮した。残渣をエタノール中で結晶化させて、標記化合物(950mg, 49%)を無色針状晶として得た。

[1137]

¹ H-NMR (400MHz, CDCl₃) δ:5.92 (1H, s), 6.94-7. 04 (4H, m), 7.19 (1H, m), 7.33-7.4 (2H, m), 7.57 (1H, s), 8.33 (1H, s).

 $IR(ATR)cm^{-1}:1571, 1489, 1329, 1222, 1157, 1109, 835.$

mp: 95-97 ℃.

 $MSm/z:400 (M^++H)$.

[1138]

実施例214: [5-クロロ-4-[(2,5-ジフルオロフェニル)-(4-フルオロフェニルスルホニル)メチル] ピリジン<math>-2-イル] (3,4-ジメトキシベンジル) アミン

【1139】 【化261】

[1140]

2, 5-ijクロロー4ー [(2, 5-ijフルオロフェニル) ー (4ーフルオロフェニルチオ)メチル] ピリジン(740mg, 1. 85mmol)と3, 4-ijメトキシベンジルアミン(836 μ l, 5. 55mmol)の1, 4-ijオキサン(3. 0ml)溶液をアルゴン雰囲気下、封管中120℃で3日間攪拌した。室温まで冷却後、酢酸エチル(80ml)を加えた。溶液を、飽和食塩水で洗浄して乾燥後、減圧下濃縮して残渣を得た。残渣をシリカゲルクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル=3:1)により精製して、アミン体(235mg)を油状物質として得た。

これをメタノール(9.0 ml)に溶解し、七モリブデン酸六アンモニウム四水和物(30 mg)と30%過酸化水素水(3.0 ml)を加えて、室温で20時間攪拌した。酢酸エチル(80 ml)で希釈した後に、溶液を水と飽和食塩水で洗浄した。乾燥後、溶液を減圧下濃縮して得られた残渣に、エタノールを加え、結晶化させることにより標記化合物(159 mg, 15%)を白色固体として得た。

[1141]

¹ H-NMR (400MHz, CDCl₃) δ: 3.89 (6H, s), 4.50 (2H, m), 6.10 (1H, s), 6.85-7.05 (5H, m), 7.11 (2H, t, J=8.4Hz), 7.25-7.35 (1H, m), 7.29 (1H, s), 7.6 (2H, dd, J=5.2, 8.4), 7.99 (1H, s).



IR (ATR) cm⁻¹: 3249, 1589, 1490, 1236, 1147, 817

mp:158-159 °C.

 $MSm/z:563(M^++H)$.

[1142]

[1143]

【化262】

[1144]

 $\begin{bmatrix} 5-\rho \Box \Box -4- \end{bmatrix}$ (2, 5-ジフルオロフェニル) - (4-フルオロフェニルスルホニル)メチル] ピリジンー2ーイル] (3, 4-ジメトキシベンジル)アミン (157mg, 0.28mmol)をトリフルオロ酢酸 (5.0ml) に溶解して、65℃で17時間攪拌した。冷却後、溶液を減圧下濃縮した。得られた残渣に飽和重層水を加えて、酢酸エチルにて抽出した。溶液を飽和食塩水で洗浄した後に、乾燥し、減圧下濃縮した。得られた残渣をシリカゲルクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル=3:1)で精製して標記化合物 (114 mg, 99%)を白色固体として得た。

[1145]

 1 H-NMR (400MHz, CDC13) δ :4. 76 (2H, br), 6. 12 (1H, s), 6. 91 (1H, m), 7. 06 (1H, m), 7. 14 (2H, t, J=8.4), 7. 37 (1H, s), 7. 53 (1H, m), 7. 69 (2H, dd, J=4.8, 8.4 Hz), 7. 98 (1H, s).

IR (ATR) cm⁻¹: 3456, 3167, 1639, 1591, 1491, 1417, 1327, 1238, 1140, 1084.

mp: 157-159 %.

MSm/z: 413 $(M^+ + H)$.

元素分析: C₁ 8 H₁ 2 C l F₃ N₂ O₂ S:理論値: C, 52.37; H, 2.93; C₁, 8.59; F, 13.81; N, 6.79; S, 7.77. 実測値: C, 52.45; H, 2.96; C₁, 8.62; F, 13.69; N, 6.82; S, 7.83.

[1146]

実施例 $2 \ 1 \ 6$: N-[5-クロロ-4-[(2,5-ジフルオロフェニル)-(4-フルオロフェニルスルホニル)メチル] ピリジン<math>-2-イル] メタンスルホンアミド

[1147]

【化263】





[1149]

¹ H-NMR (400MHz, CDCl₃) δ:3.35 (3H, s), 6.19 (1H, s), 6.92 (1H, m), 7.08 (1H, m), 7.15 (2H, t, J=8.8Hz), 7.50 (1H, m), 7.73 (2H, m), 8.00 (1H, s), 8.32 (1H, s),

 $MSm/z:491(M^++H)$.

IR (ATR) cm^{-1} : 1590, 1490, 1330, 1149, 968, 852. mp:178-179°C.

元素分析: C_{19} H_{14} C_{1} F_{3} N_{2} O_{4} S_{2} :理論値:C, 46. 49 ; H, 2. 87 ; N, 5. 71 ; S, 13. 06 ; C_{1} , 7. 22 ; F, 11. 61. 実測値:C, 46. 55 ; H, 2. 96 ; N, 5. 73 ; S, 13. 02 ; C_{1} , 7. 13 ; F, 11. 39.

[1150]

試験例

<u>βアミロイド蛋白の産生・分泌の阻害物質を検出するための細胞系スクリーニング</u>

化合物の β アミロイド蛋白生成阻害活性は、ヒトグリオーマ細胞(H4細胞)にヒト野生型 β アミロイド蛋白前駆体蛋白遺伝子であるAPP751遺伝子を導入したE35細胞を用いて、培養液中に分泌される β アミロイド蛋白($A\beta$)の量をサンドイッチ型の酵素結合免疫吸着(エライザ)法で定量することにより測定した。

96穴プレートに、E35細胞を非働化した10%牛胎児血清を含むダルベッコ改変イーグル培地中に播種した。5%の二酸化炭素で平衡に保たれた37℃のインキュベーター内で培養し、播種から24時間後にDMSO溶液に溶解した化合物を添加した。化合物溶液は添加時に培養液中のDMSO濃度が0.05%となるように調製した。さらに24時間培養後に培養上清を回収し、A β 25-35をエピトープとするモノクローナル抗体25-1を固相化した96穴エライザ用プレートに加え、4℃で16-20時間インキュベーションした。これをリン酸バッファー(pH7.4)で洗浄した後、ビオチン標識したーションした。これをリン酸バッファー(pH7.4)で洗浄した後、ビオチン標識したる β 1-8をエピトープとするモノクローナル抗体MA32-40を加え、4℃で2時間した。これにアルカリフォスファターゼを結合したストレプトアビジンを加え、ブレフォス(Blue Phos:KPL社)で、発色させ吸光度を測定した。別途作成した検量線から培養上清に含まれるA β 量を定量した。化合物非添加の対照細胞と比較して50%阻害濃度(EC50値)を算出した。

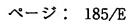
[1151]

一方、H4細胞に化合物を添加して72時間後にアラマーブルー(alamar Blue;バイオソース(BIOSOURCE)社)を用いて発色させ、色素濃度を測定し、対照細胞の80%以下となる濃度を細胞毒性発現濃度とした。

EC50に対して細胞毒性発現濃度が乖離している化合物を活性がある化合物と判断した。

本発明の化合物(1)を上記アッセイ方法により評価した結果を表 1 に示す。 E C 5 0 n M以下の化合物を+++、5 0 n M~5 0 0 n Mの化合物を++、5 0 0 n M~5 μ Mの化合物を+とした。

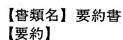
[1152]





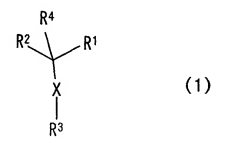
【表1】

化合物	活性
実施例 1	++
実施例19	++
実施例20	++
実施例23(化合物A)	+++
実施例42	++
実施例43	++
実施例46	++
実施例55	+++
実施例56	+++
実施例 5 7	+++
実施例59	+++
実施例61	+++
実施例82	++
実施例84	++
実施例109	+++
実施例111	+++
実施例114	+++
実施例116	+++



【課題】 βアミロイド蛋白の産生分泌を阻害する化合物の提供。 【解決手段】 一般式 (1)

【化1】



で表される化合物、そのN-オキシド、そのS-オキシド、その塩またはそれらの溶媒和物、及びこれを含有する医薬。

【選択図】 なし

特願2004-099151

ページ: 1/E

認定・付加情報

特許出願の番号

特願2004-099151

受付番号

50400530593

書類名

特許願

担当官

小野塚 芳雄 6590

作成日

平成16年 5月11日

<認定情報・付加情報>

【提出日】

平成16年 3月30日



特願2004-099151

出願人履歴情報

識別番号

[000002831]

1. 変更年月日 [変更理由] 住 所 氏 名 1990年 8月28日 新規登録

東京都中央区日本橋3丁目14番10号

第一製薬株式会社